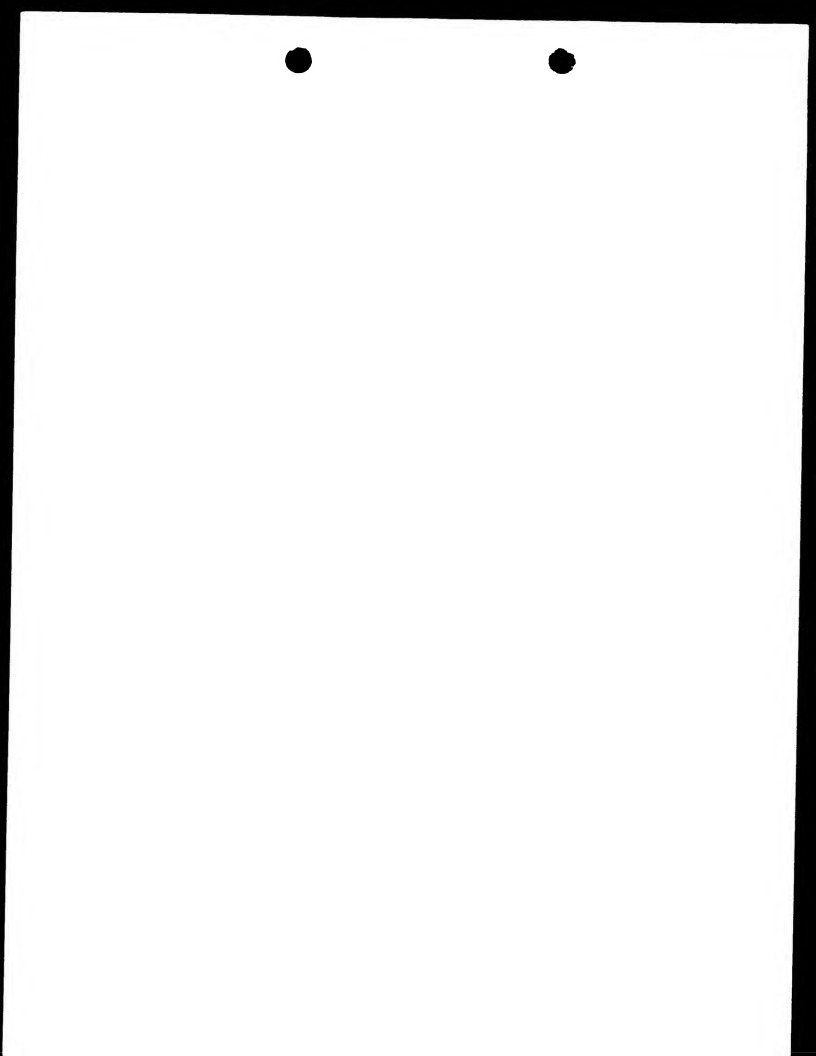
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61L9/04 A61L9/14					
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED					
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classific $A61L$	cation symbols)				
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields so	earched			
	ata base consulted during the international search (name of data BS Data, WPI Data, PAJ, EPO-Intern					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.			
A	DE 196 12 340 A (SCHUER JOERG P 7 November 1996 (1996-11-07) page 3, line 57 -page 4, line 6 page 22, line 29 -page 26, line page 5, line 52 - line 55 page 5, line 16 - line 18	8	1,20,21			
Α	US 4 977 142 A (GREEN WESLEY F) 11 December 1990 (1990-12-11) cited in the application column 1, line 50 -column 2, li		1,20,21			
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.			
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published after the international filing date but later than the priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "8" document member of the same patent family						
	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
	7 October 2000 mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL = 2280 HV Rijswik Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (-31-70) 340-3016	25/10/2000 Authorized officer Diederen, J				

3



PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU	
PCT	То:	
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202	
Date of mailing (day/month/year) 06 March 2001 (06.03.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office	
International application No. PCT/EP00/06462	Applicant's or agent's file reference 000894wo JH/ko	
International filing date (day/month/year) 07 July 2000 (07.07.00)	Priority date (day/month/year) 07 July 1999 (07.07.99)	
Applicant		
SCHÜR, Jörg, Peter		
The designated Office is hereby notified of its election made in the demand filed with the International Preliminary 16 January 20 in a notice effecting later election filed with the International Preliminary 2. The election X was	Examining Authority on: 01 (16.01.01)	
was not made before the expiration of 19 months from the priority of Rule 32.2(b).	late or, where Rule 32 applies, within the time limit under	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Zakaria EL KHODARY

Telephone No.: (41-22) 338-83-38

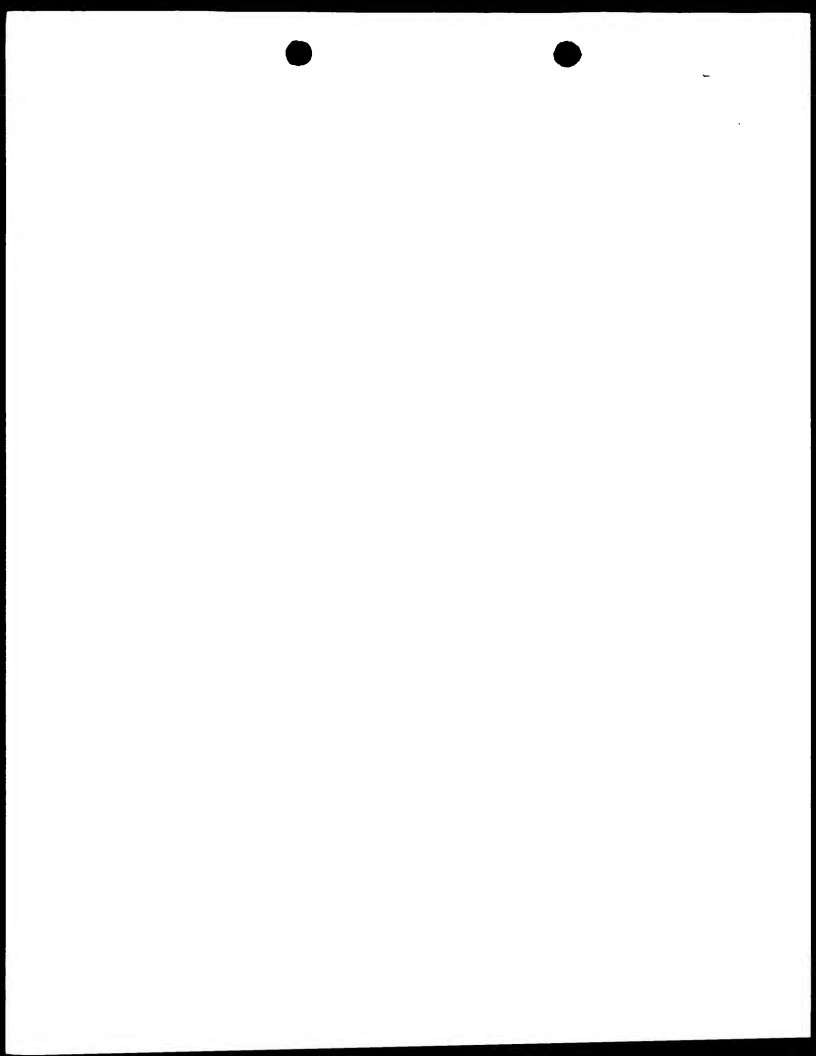
Facsimile No : (41-22) 740 14.35

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		die Übermittlung des internationalen				
000894wo JH/ko	VORGEHEN Hecherchenderichts (i zutreffend, nachstehe	Formblatt PCT/ISA/220) sowie. soweit nder Punkt 5				
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat Jahr)	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP 00/06462	07/07/2000	07/07/1999				
Anmelder						
SCHÜR, Jörg Peter						
Dieser internationale Recherchenbericht wurd	le von der Internationalen Recherchenbehörde e	erstellt und wird dem Anmelder gemäß				
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int		, 3				
Biometric Book and the Control of th	0					
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jew	ißt insgesamt <u>4 </u>	LInterlagen zum Stand der Technik bei				
<u></u>						
Grundlage des Berichts						
	rnationale Recherche auf der Grundlage der inte ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts					
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde ei. durchgeführt worden.	ngereichten Übersetzung der internationalen				
b. Hinsichtlich der in der internationale	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenz ist die internationale				
I —	equenzprotokolls durchgeführt worden, das dung in Schriflicher Form enthalten ist.					
	onalen Anmeldung in computerlesbarer Form ein	gereicht worden ist.				
bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
bei der Behörde nachträglich	bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i	Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.					
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.					
2. X Bestlmmte Ansprüche hab	pen sich als nicht recherchlerbar erwiesen (si	ehe Feld I).				
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).					
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin						
ı 😑	ereichte Wortlaut genehmigt.					
wurde der Wortlaut von der l	Behörde wie folgt festgesetzt:					
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung						
wurde der Wortlaut nach Re	ereichte Wortlaut genehmigt. gel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassur innerhalb eines Monats nach dem Datum der A ellungnahme vorlegen.					
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen is	st mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen:	Abb. Nr				
wie vom Anmelder vorgesch	lagen	keine der Abb.				
weil der Anmelder selbst kei	ne Abbildung vorgeschlagen hat.					
weil diese Abbildung die Erfi	ndung besser kennzeichnet.					



WEITERE ANGABEN

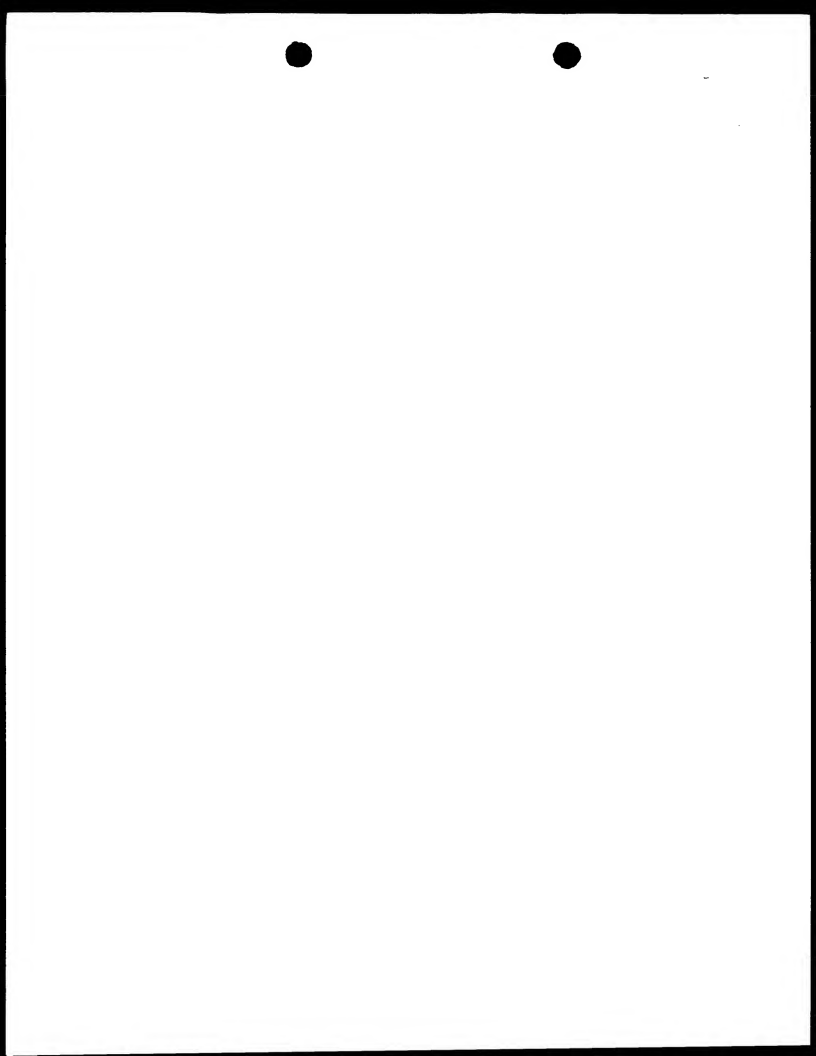
PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

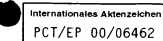
Ansprüche Nr.: 1-8,10-14 (teilweise), 16-21 (teilweise)

Die geltenden Patentansprüche 1-8,10-14 (teilweise), 16-21 (teilweise) beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verfahrens. In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten, daß sie im Sinne von Art. 6 PCT in einem solchen Maße unklar sind, daß eine sinnvolle Recherche nicht möglich ist. Eine von der FDA bestimmte Liste stellt keine technische Lehre dar die als technisches Merkmal im Sinne von R. 6.3(a) PCT angesehen werden kann. Nur die Ansprüche 9 und 15 sind im Sinne von Artikel 6 und 5 PCT durch die Beschreibung gestützt. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar gelten können, nämlich die Merkmale in Patentansprüche 9, 10-14 (teilweise), 15 und 16-21 (teilweise). Das heisst, die Kombination von Benzylalkohol mit Propylenglykol und die Kombination von Benzylalkohol mit Tannin sind gesucht worden im Hinblick auf Zuzammensetzungen zur Entkeimung von Luft.

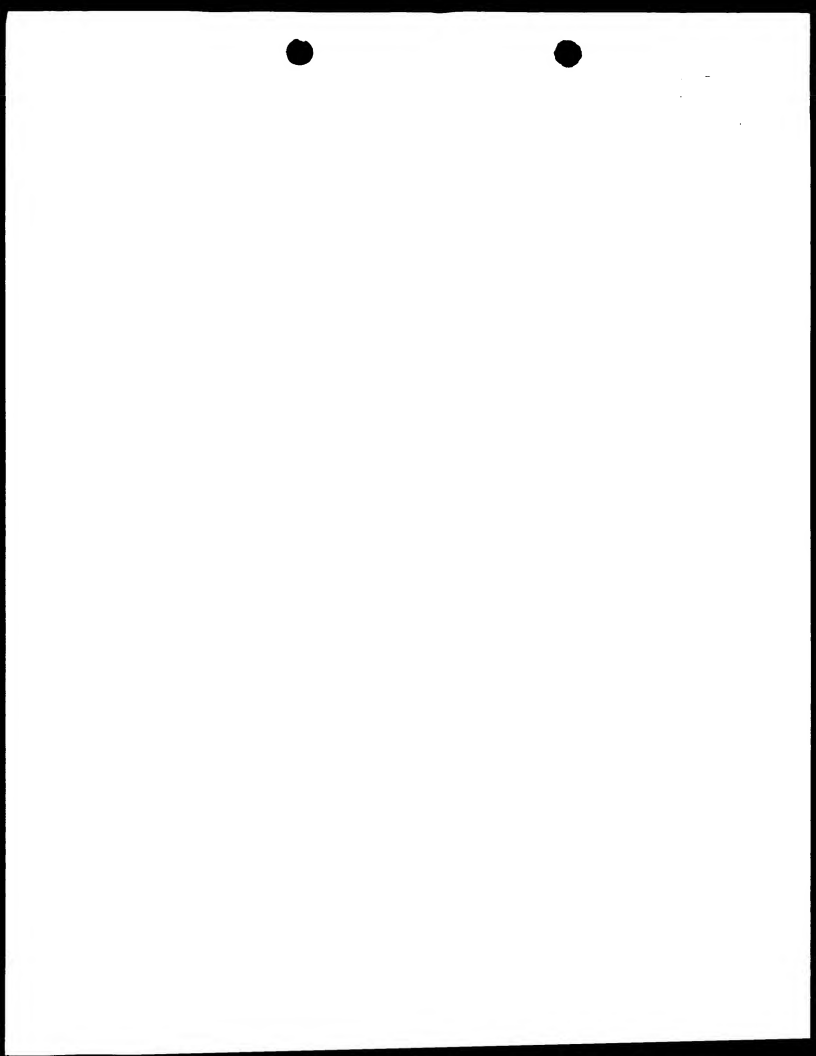
Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.



INTERNATION ER RECHERCHENBERICHT



KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENS I ANDES IPK 7 A61L9/04 A61L9/14 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegnffe) CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ, EPO-Internal C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. DE 196 12 340 A (SCHUER JOERG PETER PROF) Α 1,20,21 7. November 1996 (1996-11-07) Seite 3, Zeile 57 -Seite 4, Zeile 68 Seite 22, Zeile 29 -Seite 26, Zeile 35 Seite 5, Zeile 52 - Zeile 55 Seite 5, Zeile 16 - Zeile 18 US 4 977 142 A (GREEN WESLEY F) Α 1,20,21 11. Dezember 1990 (1990-12-11) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 50 -Spalte 2, Zeile 44 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Х Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Spatere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden list und mit der Anmeldung nicht köllidiert, sondem nur zum. Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand, der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L". Veröffentlichung, die geeignet ist, einen. Prioritätsanspruch zweifelhaft erkann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beansprüchte Erfindung kann nicht als auf erfindenscher Tätigkeit berühend betrachtet soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist eine Benutzung, die son auf eine mitmatile Orienbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber bach 181 Ven Hentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Acceptatum des internationalen Recherchenberichts 17. Oktober 2000 25/10/2000 Name und Postanschnft der Internationalen Recherchenbehörde Bevelmachtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Diederen, J Fax: (+31-70) 340-3016

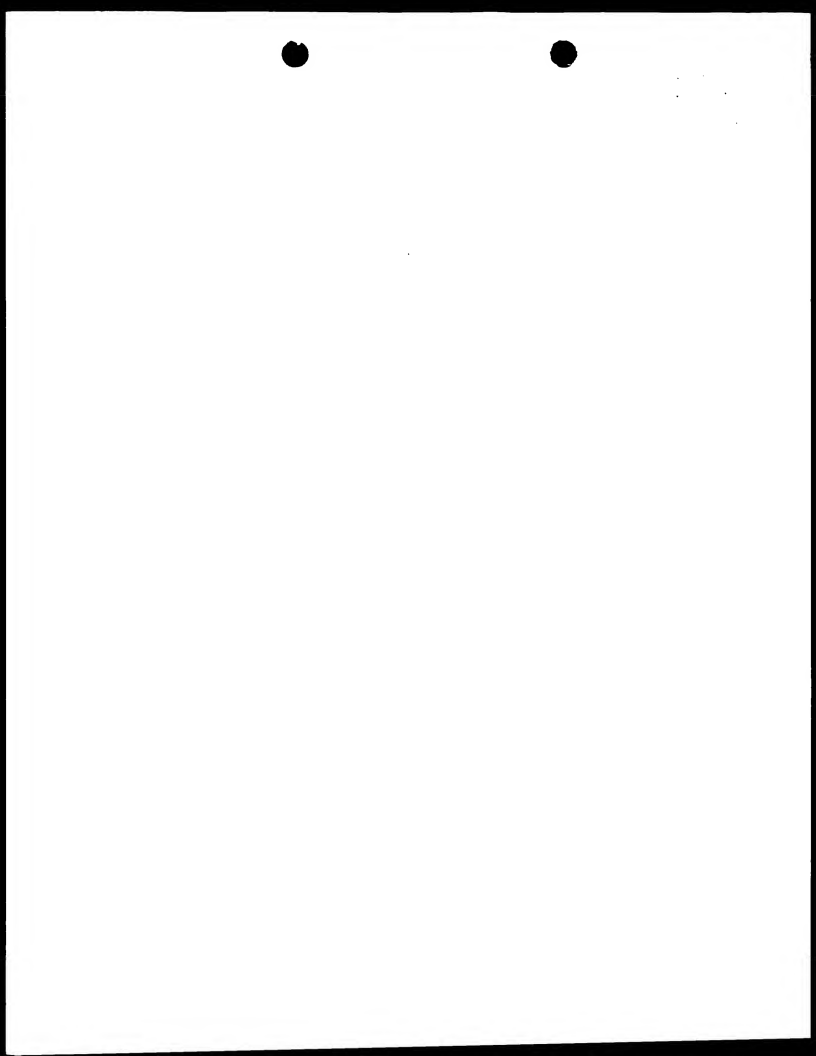


ERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members



, Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19612340 A	07-11-1996	AU 5275096 A WO 9629895 A EP 0762837 A JP 10501445 T	16-10-1996 03-10-1996 19-03-1997 10-02-1998
US 4977142 A	11-12-1990	AT 50144 T DE 3575860 D EP 0168243 A JP 1683570 C JP 2016731 B JP 61044821 A US 4806526 A	15-02-1990 15-03-1990 15-01-1986 31-07-1992 18-04-1990 04-03-1986 21-02-1989



PATENT COOPERATION TO ATY

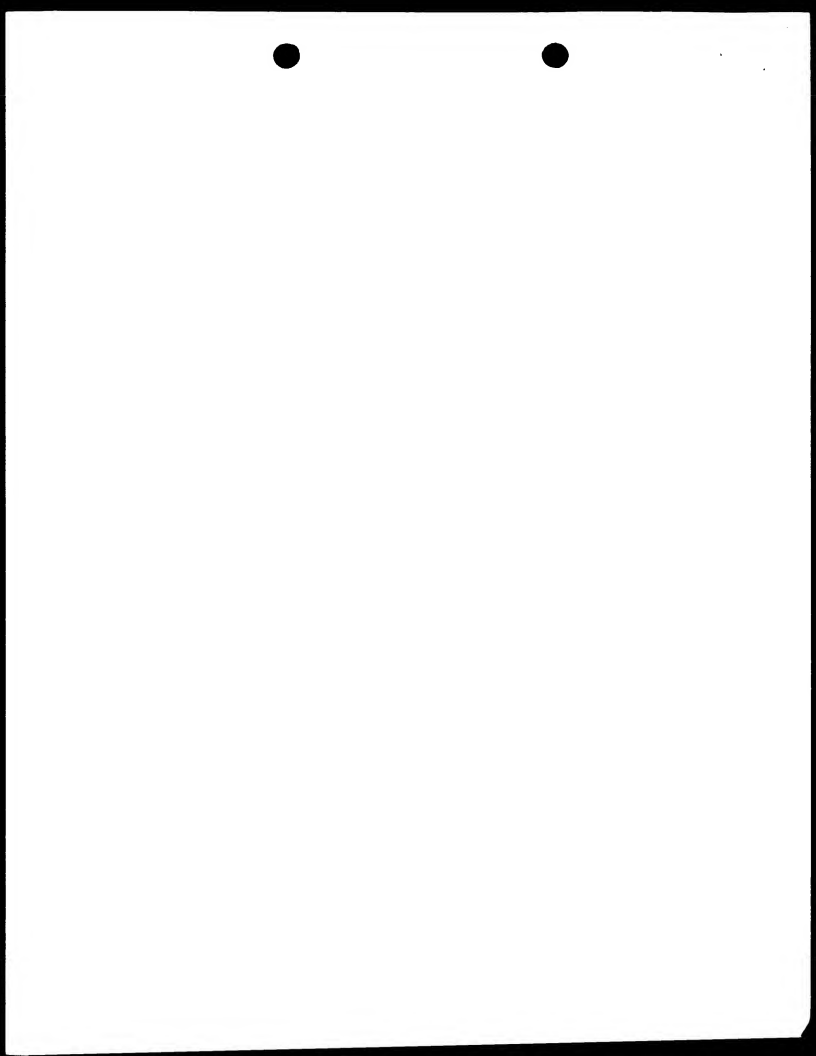
PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 000894wo JH/ko		SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/EP00/06462	International filing date (day/mo	
International Patent Classification (IPC) or A61L 9/04, 9/14	national classification and IPC	
Applicant	SCHÜR, Jörg, Pet	er
and is transmitted to the applicant 2. This REPORT consists of a total of	according to Article 36. f6 sheets, including the ANNEXES, i.e., sheets of	the description, claims and/or drawings which have been
amended and are the basis f 70.16 and Section 607 of th	for this report and/or sheets contain the Administrative Instructions unde	ing rectifications made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a	total of5 sheets.	
Lack of unity of in V Reasoned statemer citations and explain VI Certain documents VII Certain defects in	t of opinion with regard to novelty, avention at under Article 35(2) with regard to anations supporting such statement	inventive step and industrial applicability o novelty, inventive step or industrial applicability;
Date of submission of the demand 16 January 2001 (16		completion of this report 23 October 2001 (23.10.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EI	P Authori	zed officer
Facsimile No.	Telepho	one No.

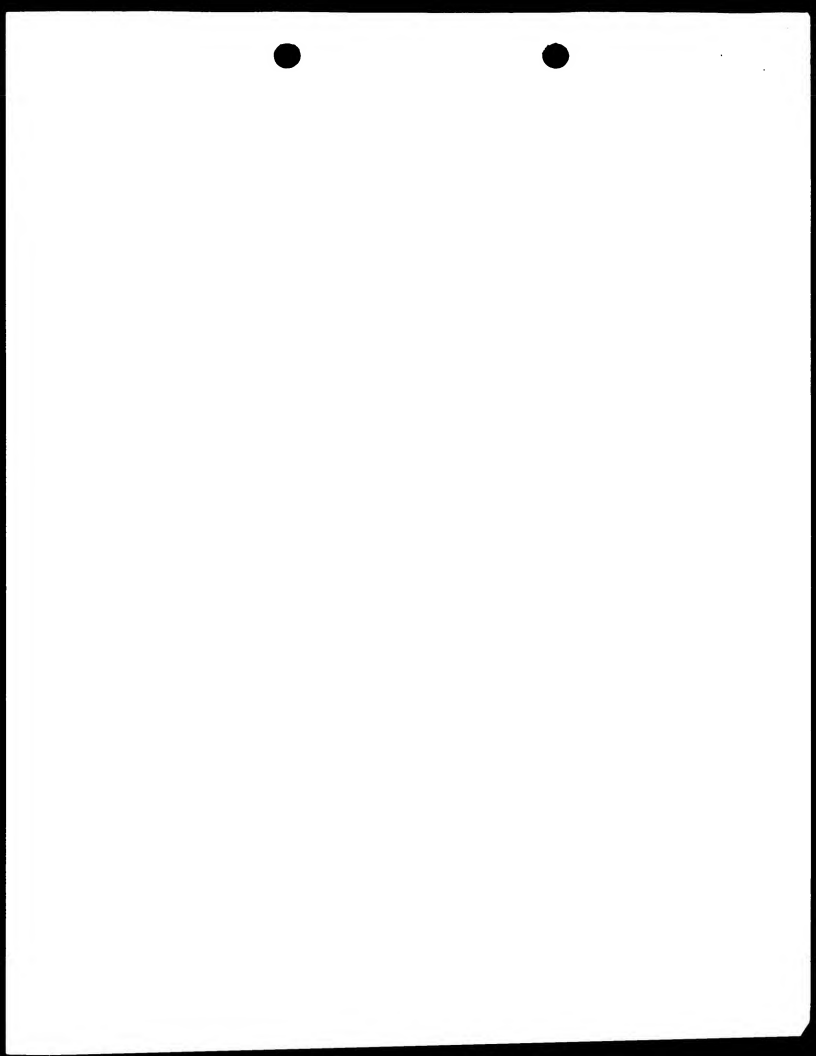
Translation



International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPO	PCT/EP00/06462
I. Basis of the report	
1. With regard to the elements of the international application:*	
the international application as originally filed	
the description:	
	, as originally filed
pages	, filed with the demand
pages, filed wit	th the letter of
the claims:	
pages 1-21	, as originally filed
pages , as a	mended (together with any statement under Article 19
pages	, filed with the demand
pages, filed wit	th the letter of
the drawings:	
pages 1/7-7/7	, as originally filed
pages	, filed with the demand
pages, filed wit	th the letter of
the sequence listing part of the description:	
pages	, as originally filed
pages	, filed with the demand
pages, filed wi	th the letter of
 With regard to the language, all the elements marked above were available of the international application was filed, unless otherwise indicated under this it These elements were available or furnished to this Authority in the following 	em.
the language of a translation furnished for the purposes of international	search (under Rule 23.1(b)).
the language of publication of the international application (under Rule	
the language of the translation furnished for the purposes of internat or 55.3).	ional preliminary examination (under Rule 55.2 and/
 With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: 	in the international application, the international
contained in the international application in written form.	
filed together with the international application in computer readable for	orm.
furnished subsequently to this Authority in written form.	
furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
The statement that the subsequently furnished written sequence international application as filed has been furnished.	listing does not go beyond the disclosure in the
The statement that the information recorded in computer readable been furnished.	form is identical to the written sequence listing has
4. The amendments have resulted in the cancellation of:	
the description, pages	
the claims, Nos.	
the drawings, sheets fig	
This report has been established as if (some of) the amendments had r	not been made, since they have been considered to go

- 5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to g beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
- * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).
- ** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.



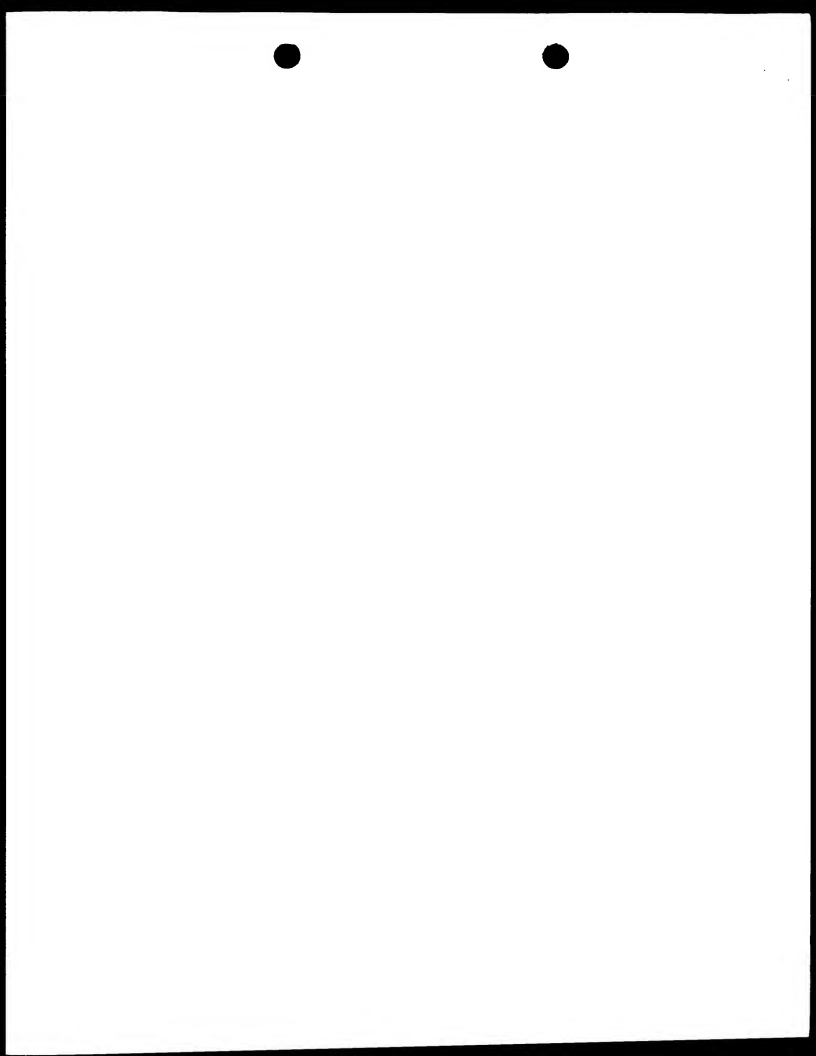
Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of I

Box I (Basis of the report) A .

- The feature "replacing air systems" in Claim 1 A1. submitted with the letter of 21 September 2001 cannot be found in the passage specified (page 14, lines 11-15) wherein rather a "continuous method (as in air conditioning equipment)" is discussed. Accordingly, the above-mentioned feature has no basis in the originally submitted application. Moreover, the ranges specified in Claims 2 and 8 for constituents b1 and b2 have no basis in the originally submitted application. Consequently, the amendments do not meet the requirements of PCT Article 34(2)(b). For these reasons, this preliminary examination report has been established on the basis of the originally submitted claims (PCT Rule 70.2(c)).
 - The international search report was established A2. exclusively for the following claims of the criginally submitted application: dependent Claim 9, Claims 10-14 insofar as they depend on Claim 9, Claim 15 and Claims 16 to 21 insofar as they depend on Claim 9. Therefore, the present examination report is limited to the cited claims. However, insofar as an argument can be made pertaining to the novelty and inventive step of the remaining claims in light of the search report citations, this is specified in Box V.





International application No.

PCT/EP00/06462

III. Non-	establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability					
1 The indus	ne questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be dustrially applicable have not been examined in respect of:					
	the entire international application.					
	claims Nos. 1-8, 10-14(In Part), 16-21(In Part)					
becau						
	the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):					
	Telate to the following subject matter which does not require an international promises of programs of the program of the programs of the program of the program of the programs of the program of the pro					
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):					
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.					
Ą	no international search report has been established for said claims Nos. 1-8, 10-14(In Part), 16-21(In Part)					
2. A me seque	aningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid nee listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions: the written form has not been furnished or does not comply with the standard.					
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.					



International application No. PCT/EP 00/06462

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	15, 9	YES
	Claims	1, 3-7, 10, 12, 14, 20, 21	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	2, 8, 9, 11, 13, 15-19	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-21	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

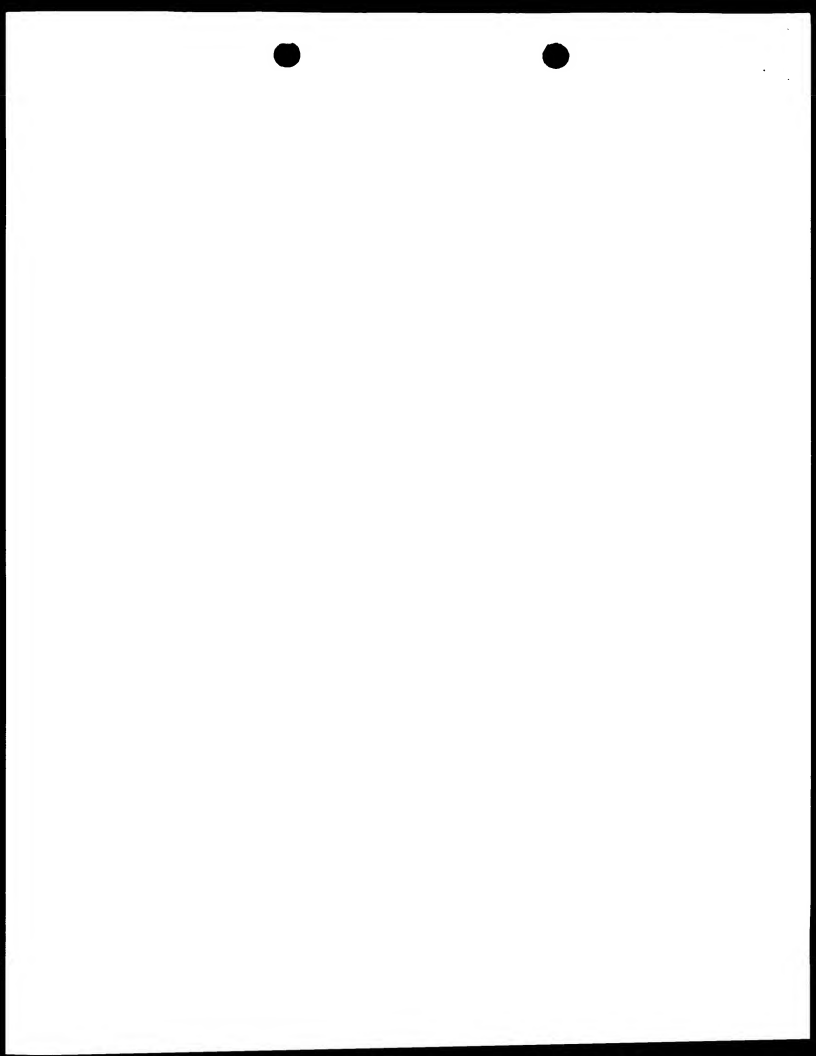
В.

B.1 Novelty

Since it is not clear whether the claimed compositions contain ethanol or isopropanol or not, the subject matter of Claim 1 must not be regarded as novel with respect to **D1** (**DE-A-196 12 340**) since that document discloses methods in which compositions are used that have the features of Claim 1 (see the passages cited in the search report) (PCT Article 33(2)). The features of Claims 3-7, 10, 12, 14, 20 and 21 are likewise known from D1. In view of the objections pertaining to lack of clarity discussed in Box VIII, the subject matter of these claims likewise does not appear to be novel with respect to the prior art (PCT Article 33(2)).

B.2 Inventive step

i) Claims 9 and 15 concern a selection from the concentration ranges in D1. However, the description does not show using comparative tests, for example, that a special and unexpected effect is attained (on

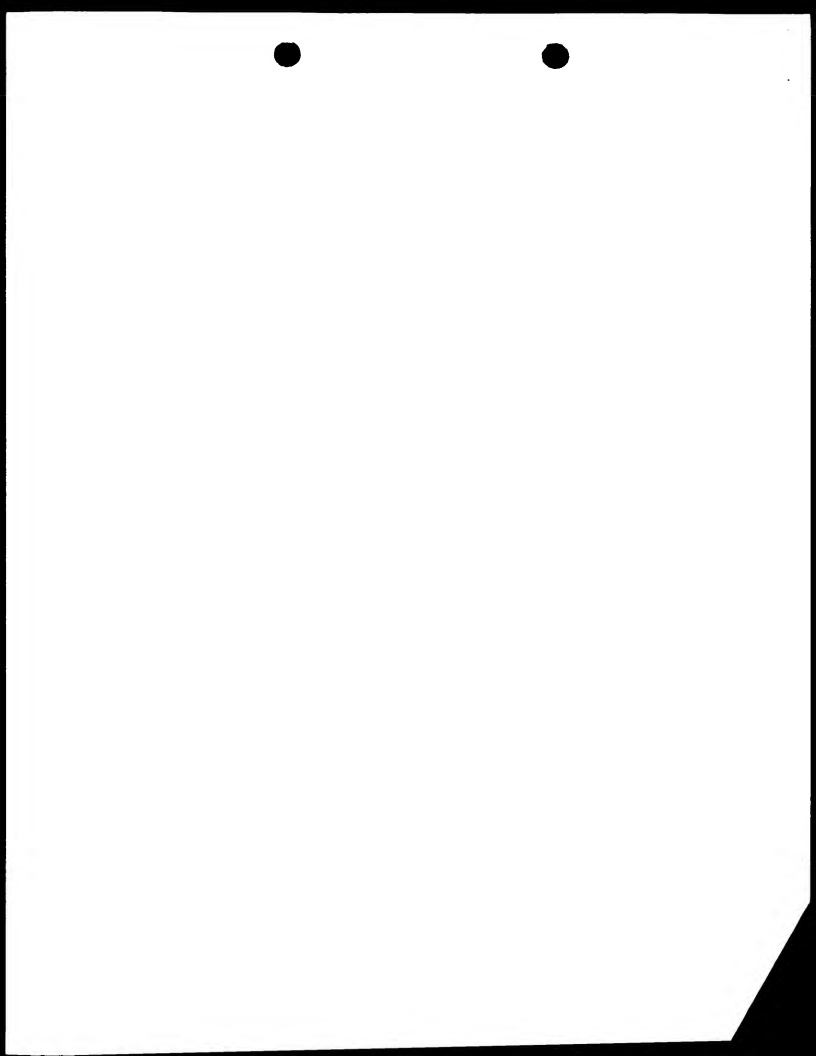


International application No. PCT/EP 00/06462

page 27 only one single composition is described) (cf. PCT Guidelines IV-8.8(C2)(ii)). Accordingly, the subject matter of the cited claims is not inventive (PCT Article 33(3)).

ii) The subject matter of the remaining claims likewise concerns a selection with respect to the concentration ranges or the selected substances.

Therefore, the remaining claims likewise do not contain subject matter requiring an inventive step (PCT Article 33(3)).



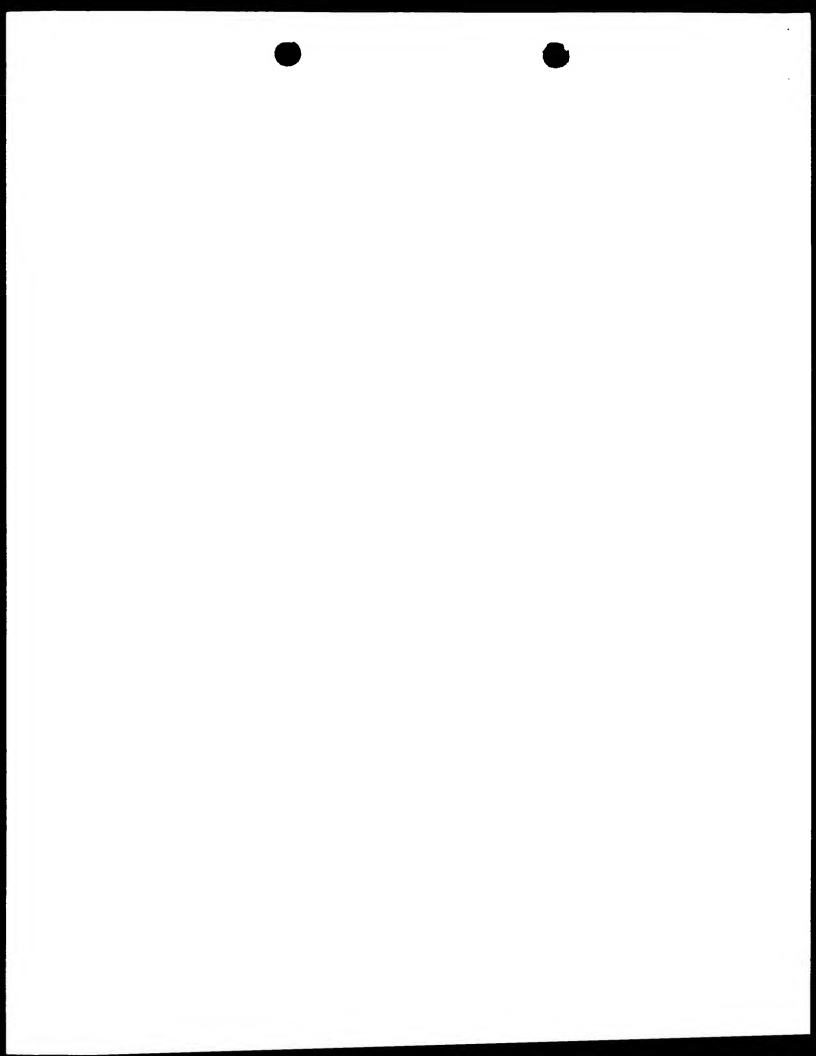
ernational application No. PCT/EP 00/06462

3/11	Cortain	defects	in tha	international	application
VIII.	Certain	defects	ın tne	international	application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

<u>c.</u>

Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite D1 or indicate the relevant prior art disclosed therein.



nternational application No. PCT/EP 00/06462

Supplemental Box

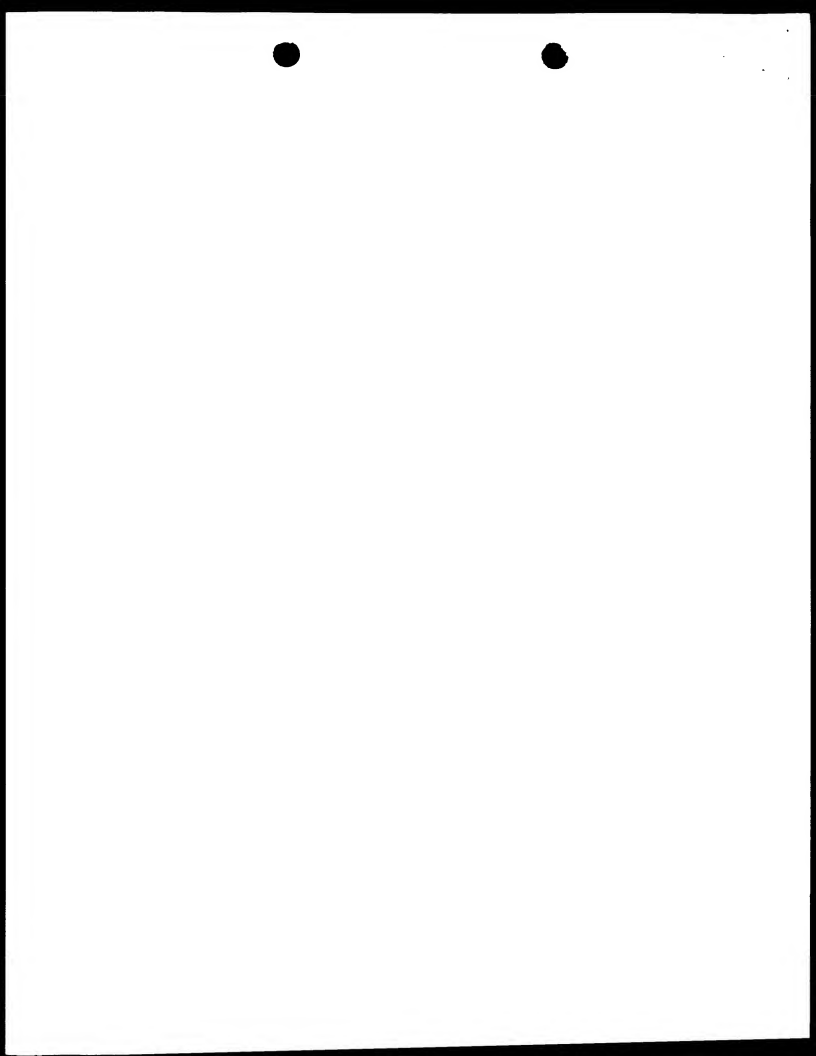
(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: VIII Certain observations on the international application

<u>D.</u>

Claim 9 lacks clarity for the following reasons (PCT Article 6):

- i) It refers back to Claim 8, that also includes compositions in which the portion of constituents (b1) or (b2) is 0%, while the compositions as per Claim 1, upon which Claim 9 depends, contain these constituents.
- claims 9 also refers back to Claim 3, in which the GRAS aroma alcohol is selected from ethyl alcohol and isopropyl alcohol. However, these two alcohols are expressly excluded in Claim 1.



VERTRAG ÜLER DIE INTERNATIONALE ZUMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

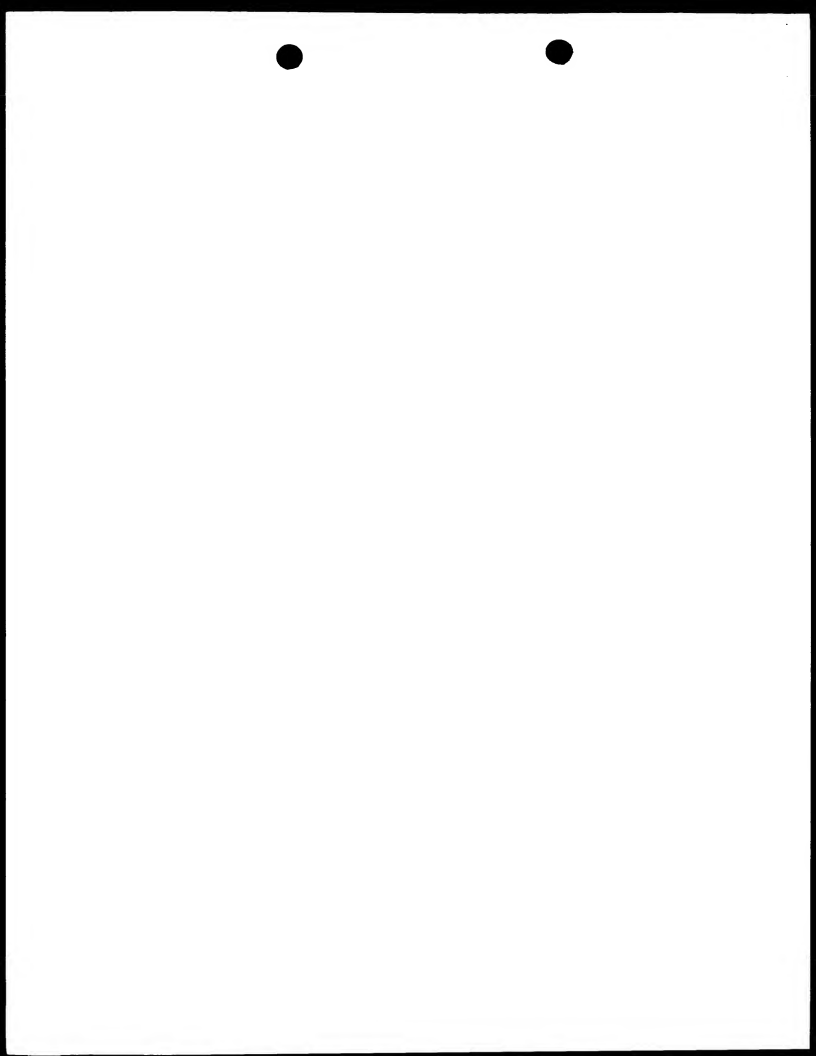
REC'D 13 AUG 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

PCT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

	`	,
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
JH/ml 000894wo		At the second se
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Tag	
PCT/EP00/06462	07/07/2000	07/07/1999
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder A61L9/04	nationale Klassifikation und IPK	
Anmelder		
SCHÜR, Jörg Peter		
Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Ann	ifungsbericht wurde von der mit o nelder gemäß Artikel 36 übermitte	der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten elt.
a a: perious (a)	. 5 Diama aireablicOliab diacea	Dool/blotte
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesam	t 5 Blatter emschileblich dieses	Deckolatis.
und/oder Zeichnungen, die ge	ändert wurden und diesem Bericl	s sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen ht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese Anlagen umfassen insgesan	nt Blätter.	
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:	
। 🗵 Grundlage des Bericht	S	
II ☐ Priorität		
III 🔲 Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, erfind	derische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV 🔲 Mangelnde Einheitlichl	ceit der Erfindung	
V 🖾 Begründete Feststellur gewerblichen Anwendl	ng nach Artikel 35(2) hinsichtlich Darkeit; Unterlagen und Erklärun	der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gen zur Stützung dieser Feststellung
VI 🗆 Bestimmte angeführte	Unterlagen	
VII 🔲 Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldung	
VIII 🛛 Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen Anmeldur	ng
Datum der Einreichung des Antrags	Datum o	der Fertigstellung dieses Berichts
16/01/2001	09.08.20	001
Name und Postanschrift der mit der internation	onalen vorläufigen Bevollm	nächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt D-80298 München	Hader	rlein, A
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365 Fax: +49 89 2399 - 4465	6 epmu d	40 90 2300 2005

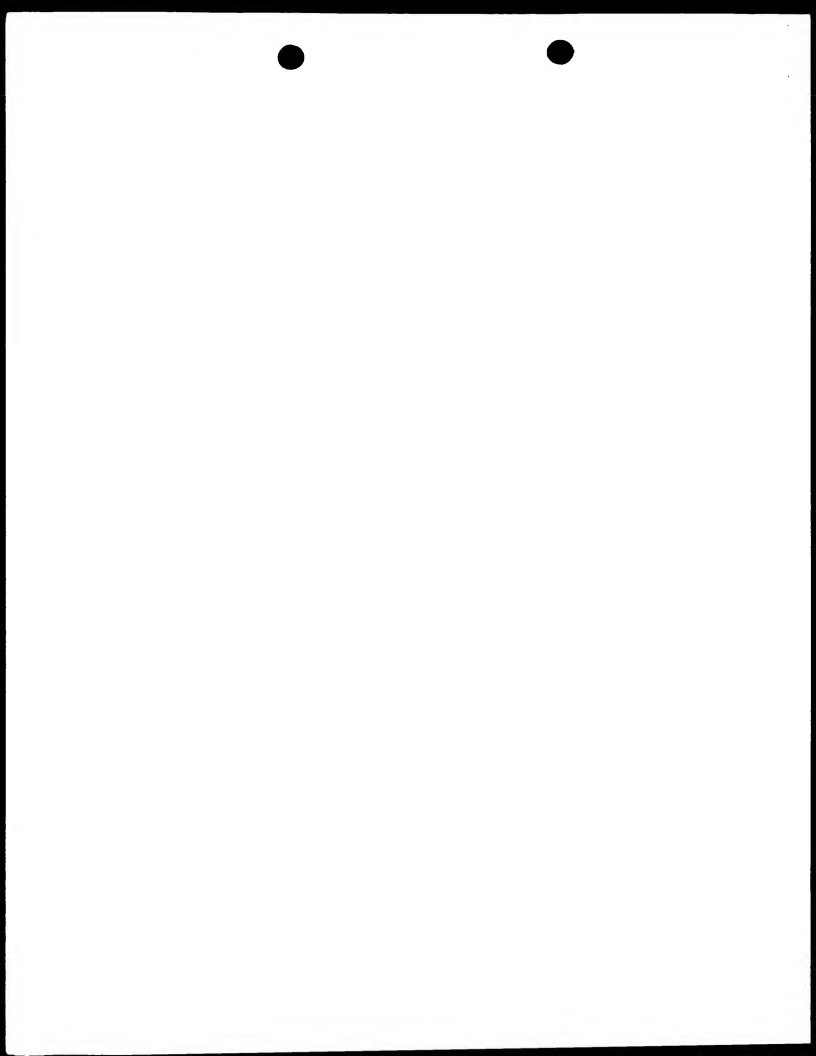


INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06462

I. Grundlage des Berichts

1.	Aufi eing	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</i>					
	1-36	6 urs	sprüngliche Fassung				
	Pat	tentansprüche, Nr.:					
	1-2	to the contract of the contrac	sprüngliche Fassung				
	Zei	ichnungen, Nr.:					
	1/7-	2-7/7 urs	sprüngliche Fassung				
2. Hinsichtlich der Sprache : Alle vorstehend genannte die internationale Anmeldung eingereicht worden ist unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.		internationale Anmeldu	Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der ung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern anderes angegeben ist.				
		Bestandteile standen ogereicht; dabei handelt	der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache es sich um				
		die Sprache der Über Regel 23.1(b)).	setzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac				
		die Veröffentlichungss	sprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).				
		die Sprache der Über ist (nach Regel 55.2 t	setzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder ınd/oder 55.3).				
3.	Hin: inte	nsichtlich der in der intel ernationale vorläufige P	rnationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die rüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:				
		in der internationalen	Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.				
			ernationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
			träglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde nach	träglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
		Die Erklärung, daß da	as nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den ler internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.				
			e in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen sprechen, wurde vorgelegt.				
4.	Auf	fgrund der Änderungen	sind folgende Unterlagen fortgefallen:				



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06462

		Beschreibung,	Seiten:			
		Ansprüche,	Nr.:			
		Zeichnungen,	Blatt:			
5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).					
	(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Berich beizufügen).					
6.	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:					
V.	V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung					
1.	Fes	tstellung				
	Neu	iheit (N)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1,3-7,10,12,14,20,21	

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

Ansprüche

Ansprüche

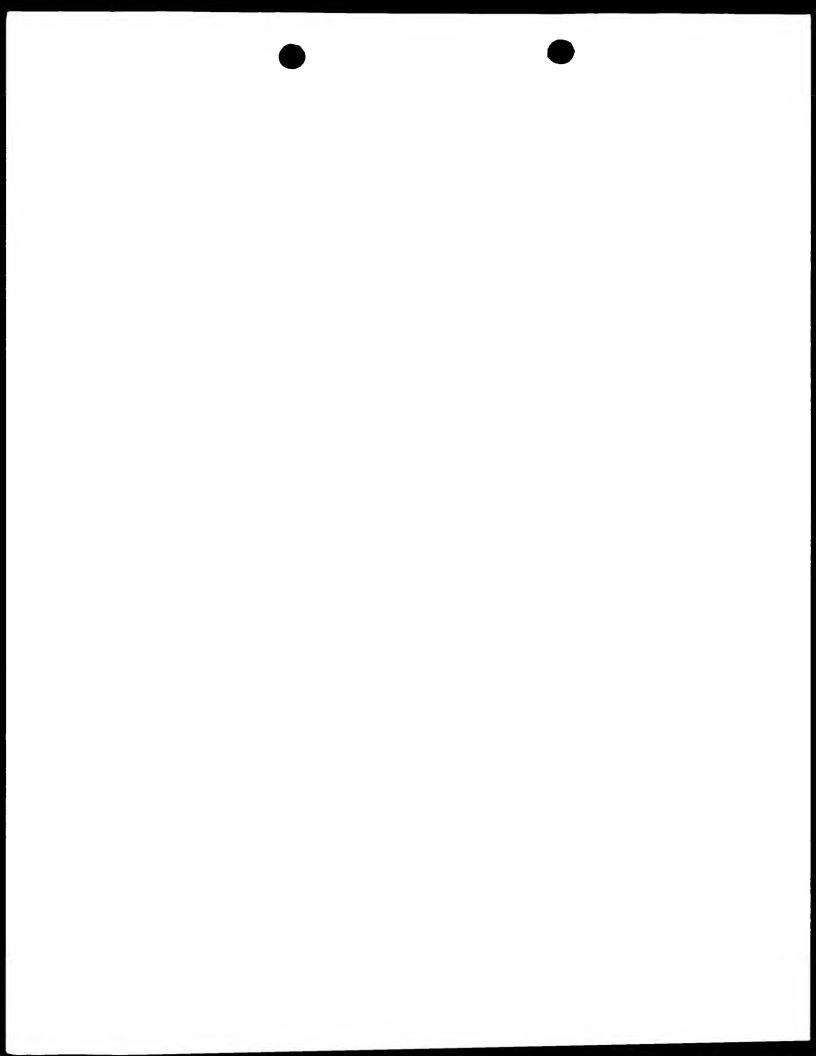
2,8,9,11,13,15-19

1-21

Nein: Ansprüche

Nein: Ansprüche

Ja:



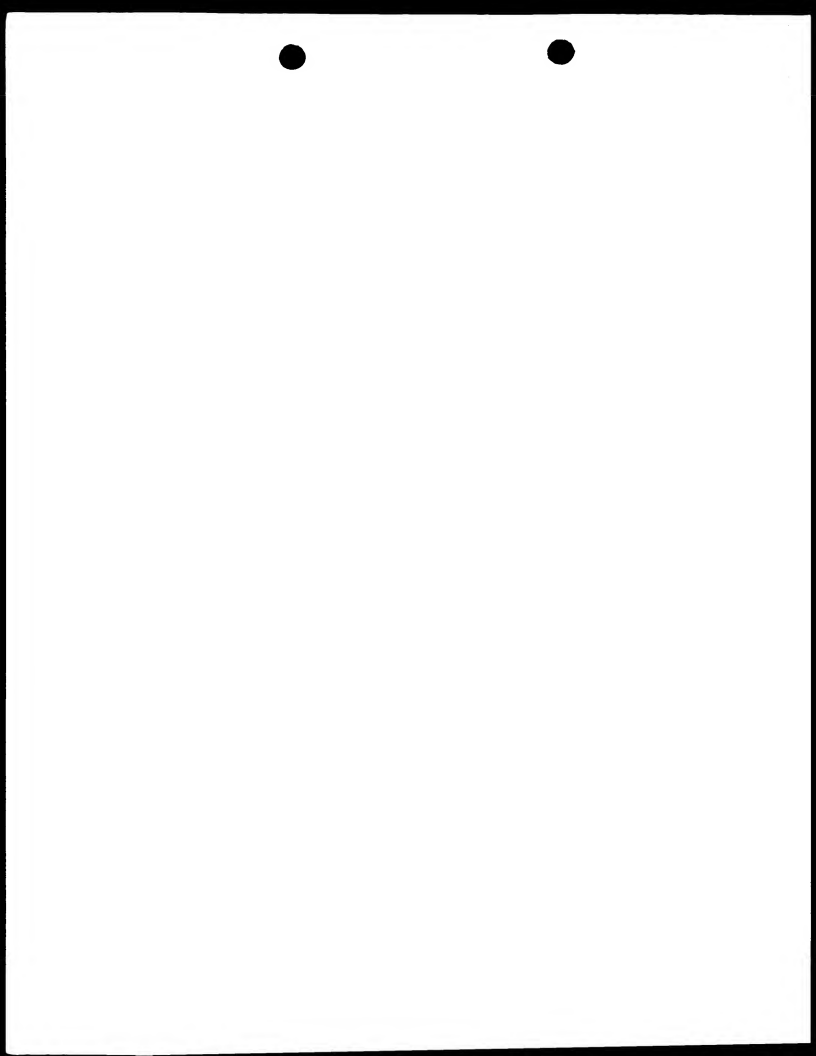
(Grundlage des Berichts) Α. Zu Punkt I

Der Internationale Recherchebericht wurde ausschließlich für folgende Ansprüche erstellt: für den abhängigen Anspruch 9, für die Ansprüche 10-14 sofern sie von Anspruch 9 abhängen, für Anspruch 15, sowie für die Ansprüche 16 bis 21 sofern sie von Anspruch 9 abhängen. Deshalb beschränkt sich der vorliegende Prüfungsbericht auf die genannten Ansprüche. Insofern jedoch eine Aussage bezüglich der Neuheit bzw. der erfinderischen Tätigkeit der übrigen Ansprüche im Hinblick auf die im Recherchebericht zitierten Dokumente gemacht werden kann, ist diese im Abschnitt "Zu Punkt V" angeführt.

- **Zu Punkt VIII** (Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung) В. Anspruch 9 ist aus folgenden Gründen nicht klar (Art. 6 PCT):
- Er ist rückbezogen auf Anspruch 8, der auch Zusammensetzungen umfasst, bei i) denen der Anteil der Komponente (b1) bzw. (b2) 0% beträgt, wohingegen die Zusammensetzungen gemäß Anspruch 1, von dem Anspruch 9 abhängt, diese Komponenten enthalten.
- Anspruch 9 ist auch auf Anspruch 3 rückbezogen, in dem der GRAS-Aroma-Alkohol ausgewählt ist aus Ethylalkohol und iso-Propylalkohol. Diese beiden Alkohole sind in Anspruch 1 jedoch ausdrücklich ausgeschlossen.
- Zu Punkt V (Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, C. der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung)

C.1 Neuheit

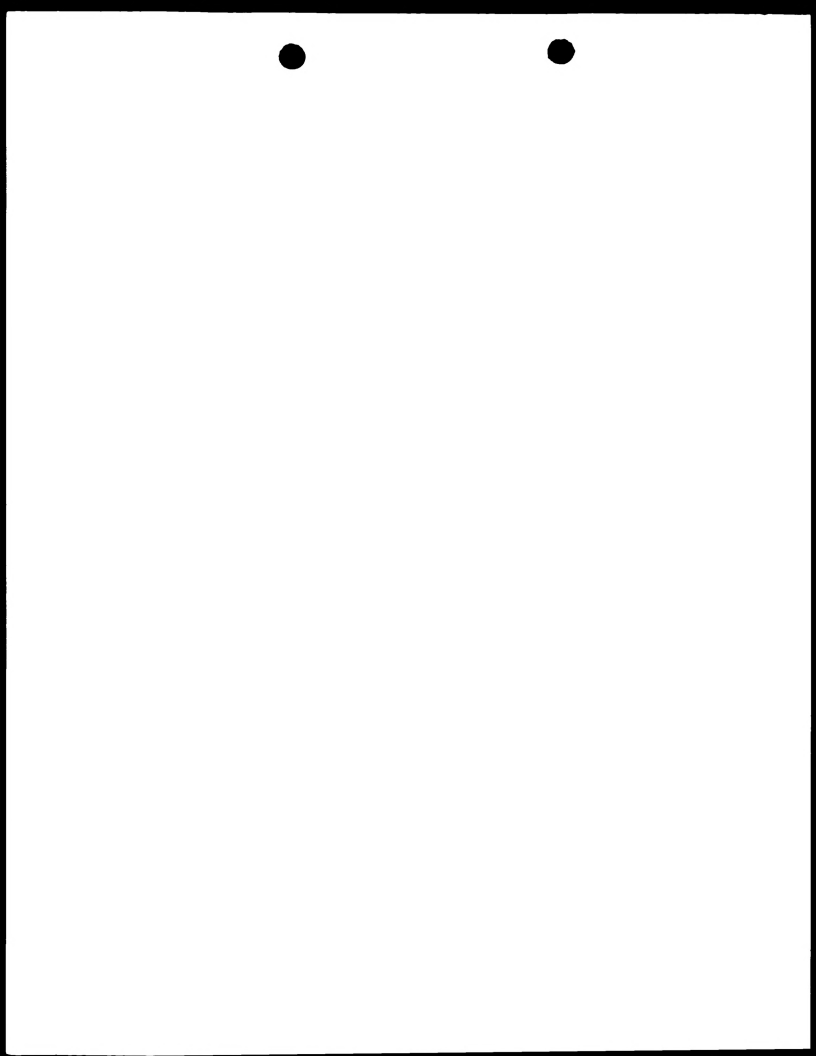
Da nicht klar ist, ob die anmeldungsgemäßen Zusammensetzungen Ethanol bzw. Isopropanol enthalten oder nicht, muss der Gegenstand von Anspruch 1 als nicht neu gegenüber dem Dokument D1: DE 196 12 340 A angesehen werden, da aus diesem Dokument Verfahren bekannt sind, bei denen Zusammensetzungen verwendet werden, die die Merkmale von Anspruch 1 aufweisen (s. die im Recherchebericht zitierten Passagen) (Art. 33(2) PCT). Ebenso sind die Merkmale der Ansprüche 3-7, 10, 12, 14, 20 und 21 aus D1 bekannt. Unter Berücksichtigung des oben gemachten Klarheitseinwandes scheint der Gegenstand dieser



Ansprüche ebenfalls nicht neu gegenüber dem Stand der Technik (Art. 33(2) PCT).

C.2 Erfinderische Tätigkeit

- Bei den Ansprüchen 9 und 15 handelt es um eine Auswahl bezüglich der Konzentrationsbereiche gegenüber D1. Es wird in der Beschreibung, z.B. anhand von Vergleichstests, jedoch nicht gezeigt, dass eine besondere, nicht zu erwartende Wirkung erzielt wird (auf Seite 27 ist lediglich eine einzige Zusammensetzung beschrieben) (vgl. die PCT-Richtlinien, IV-8.8, C2, ii). Der Gegenstand der genannten Ansprüche ist folglich nicht erfinderisch im Sinne von Art. 33(3) PCT.
- Beim Gegenstand der übrigen Ansprüche handelt es sich ebenfalls um eine ii) Auswahl hinsichtlich der Konzentrationsbereiche oder der ausgewählten Stoffe. Die übrigen Ansprüche beinhalten somit ebenfalls keinen, eine erfinderische Tätigkeit erforderlichen Gegenstand (Art. 33(3) PCT).



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 1 4 AUG 2001

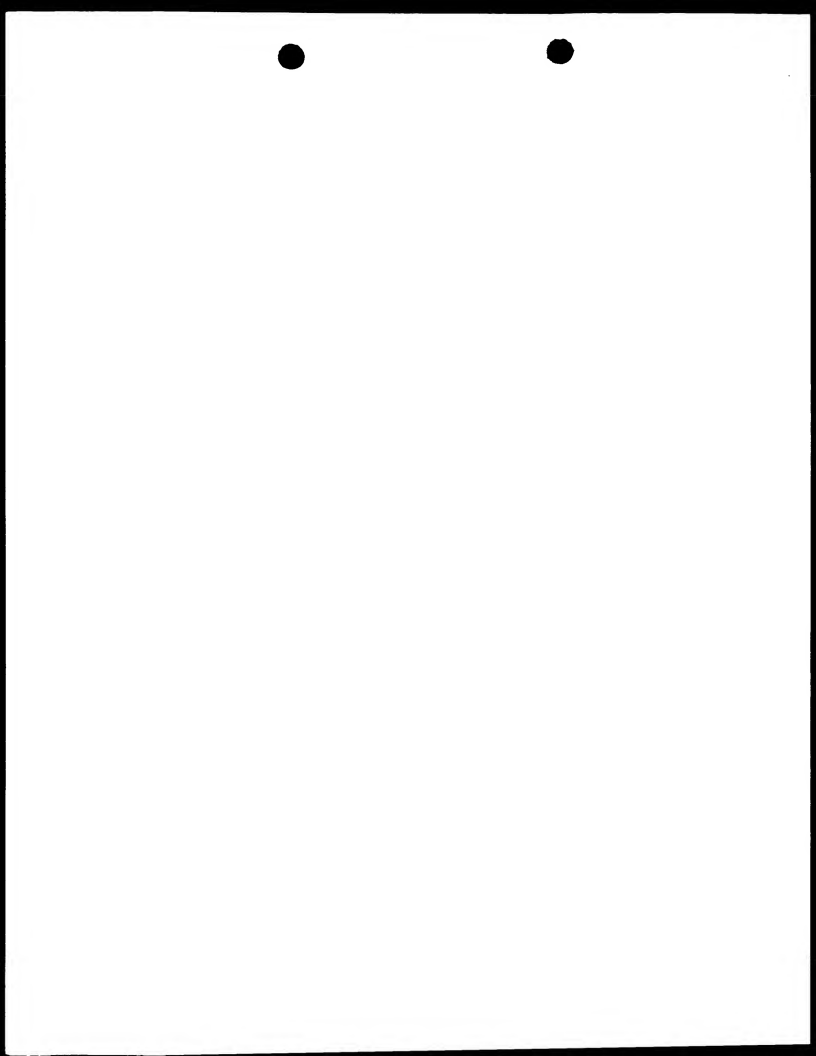
\VIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFÜNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts P-ARB-74/WO	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)	
Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06484	Internationales Anmeldedatum(<i>Ta</i> 07/07/2000	ng/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag) 09/07/1999	
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder i E02D13/06	nationale Klassifikation und IPK		
Anmelder ISPC SARL INTERNATIONAL SHEE	ET PILING COMPANY		
Dieser internationale vorläufige Prüt Behörde erstellt und wird dem Anme		der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten elt.	
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt	5 Blätter einschließlich dieses	Deckblatts.	
und/oder Zeichnungen, die geä	ndert wurden und diesem Beric	s sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen ht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).	
Diese Anlagen umfassen insgesam	t Blätter.		
Dieser Bericht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:		
I ⊠ Grundlage des Berichts	•		
Ⅱ □ Priorität			
III	Gutachtens über Neuheit, erfind	derische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit	
IV	eit der Erfindung		
		der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gen zur Stützung dieser Feststellung	
VI 🗆 Bestimmte angeführte t	Unterlagen		
_	internationalen Anmeldung		
VIII □ Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung			
Datum der Einreichung des Antrags Datum der Fertigstellung dieses Berichts			
13/01/2001	001		
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt	nalen vorläufigen Bevollm	nächtigter Bediensteter	
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 Fax: +49 89 2399 - 4465	·	+49 89 2399 2460	



Internation	aleschktenzeichen 2000 T/EP00/06484

l.	Grund	age	des	Berichts
----	-------	-----	-----	-----------------

1.	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine
	Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich
	eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):
	Beschreibung, Seiten:

1-12

ursprüngliche Fassung

Patentansprüche, Nr.:

1-16

ursprüngliche Fassung

Zeichnungen, Blätter:

1/3-3/3

ursprüngliche Fassung

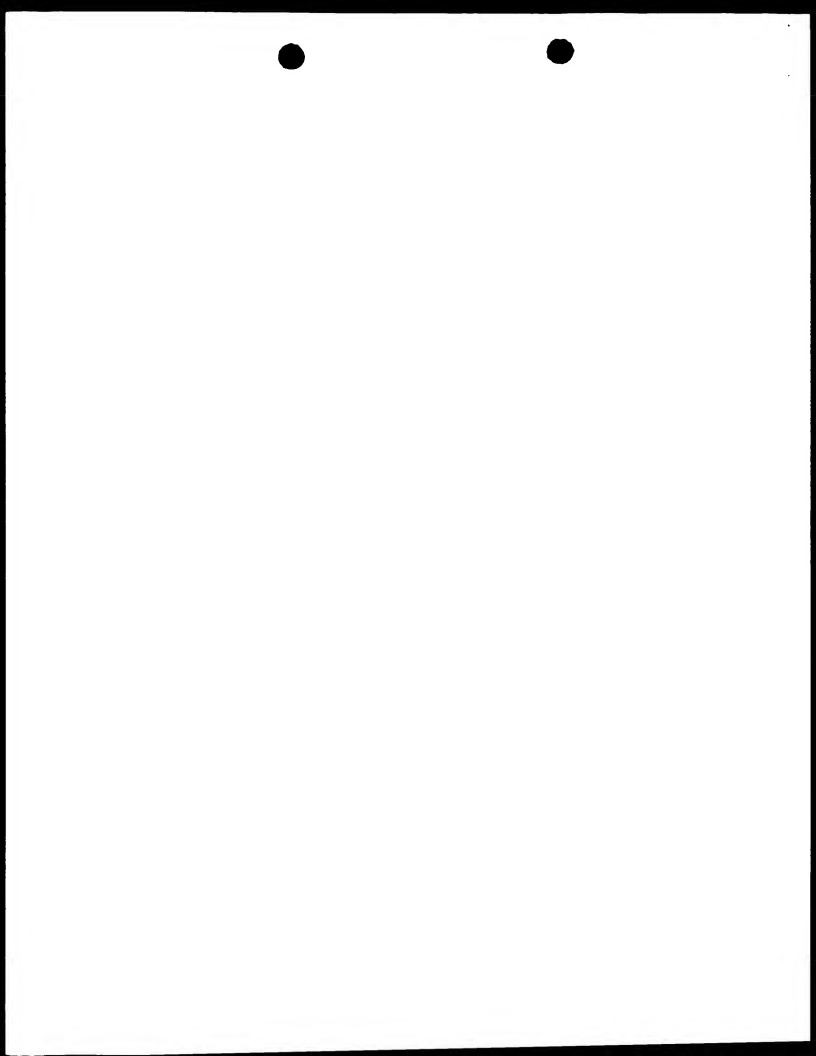
2. Hinsichtlich der **Sprache**: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.

Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um

- die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach Regel 23.1(b)).
- die Veröffentlichungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
- die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3).
- 3. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten **Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz** ist die internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:

in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.

- □ zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
- □ bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
- bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
- Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
- Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.
- 4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06484

		Beschreibung,	Seiten:
		Ansprüche,	Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:
5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese au angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprüng eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).		len nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich	
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	ie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht
6.	. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:		

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

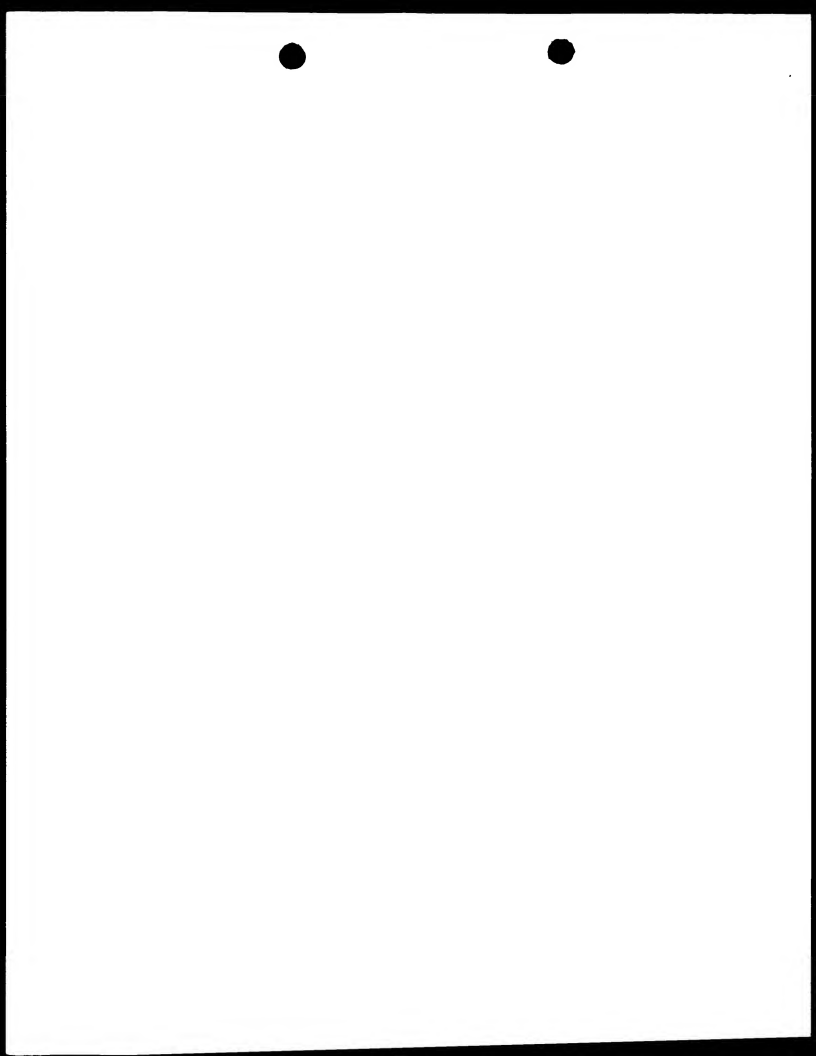
Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt



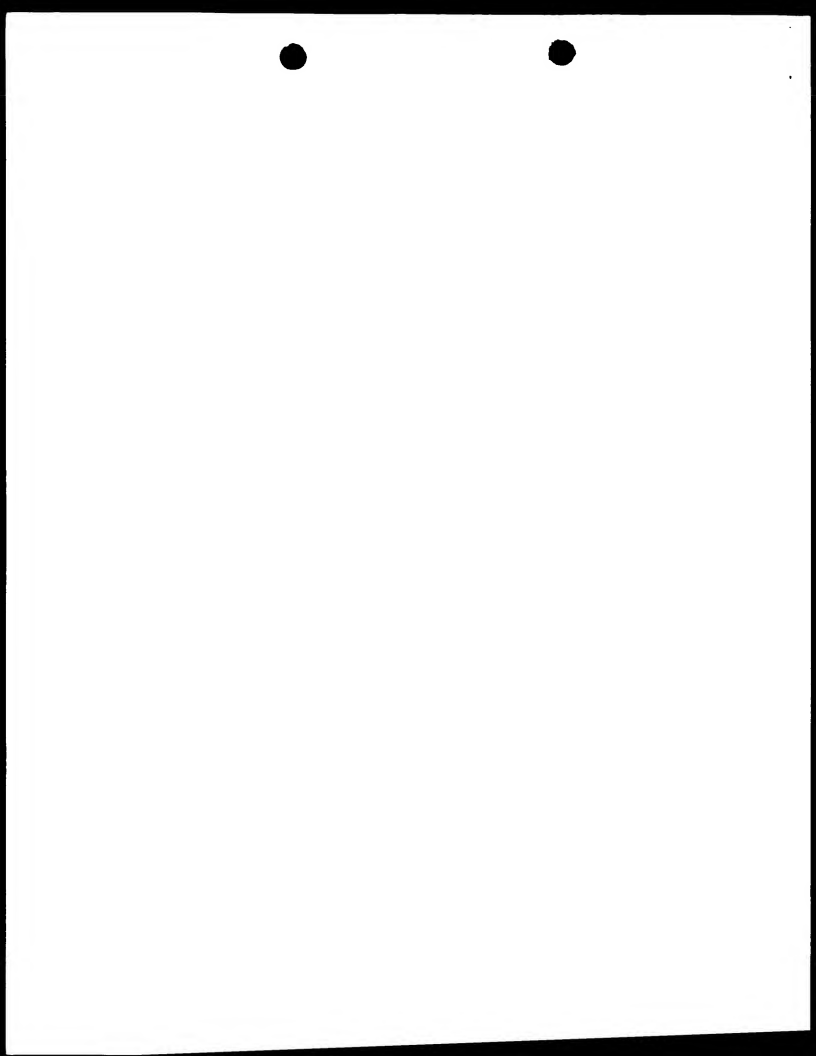
Zu Punkt V

- D1: EP-A-0 141 463 (HOLLANDSCHE BETON GROEP N.V.) 15. Mai 1985 1) (1985-05-15) in der Anmeldung erwähnt
 - D2: US-A-3 803 577 (PETERSON) 9. April 1974 (1974-04-09)
- Das Dokument D1 wird als nächstliegender Stand der Technik gegenüber dem 2) Gegenstand des Anspruchs 1 angesehen. Es offenbart (die Verweise in Klammern beziehen sich auf dieses Dokument): Vorrichtung zur Kontrolle einer einwandfreien Verhakung von zwei Spundbohlenschlössern, wobei das erste Schloß eine Schloßkammer aufweist in die ein komplementäres Schloßteil des zweiten Schlosses eindringt, umfassend einen Detektor der in der Schloßkammer des ersten Schlosses derart angeordnet ist, daß er bei einwandfreier Verhakung der beiden Schlösser durch das komplementäre Schloßteil des zweiten Schlosses durchtrennt wird und einen elektrischen Stromkreis zum Feststellen der Durchtrennung des Detektors.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich daher von der bekannten Vorrichtung dadurch, daß der elektrische Stromkreis im Detektor eine Schaltung umfaßt, die vor dem Durchtrennen des Detektors einen ersten Impedanzwert aufweist und nach dem Durchtrennen des Detektors einen zweiten Impedanzwert aufweist, wobei die beiden Impedanzwerte sich deutlich vom impedanzwert eines Kurzschlusses, bzw. einer Unterbrechung des Stromkreises außerhalb der Schaltung unterscheiden.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist, eine Schaltung zur Kontrolle der Verhakung von zwei Spundbohlenschlössern anzugeben, die zuverlässigere Schlußfolgerungen ermöglicht. Die Schaltung muß zwischen folgenden möglichen Fälle unterscheiden können:

- Einwandfreie Verhakung von den Spundbohlenschlößern.
- Schloßsprung (eine nicht Einwandfreie Verhakung von den Spundbohlenschlößern).
- Bruch in der Anschlußleitung (kann fälschlicherweise als Einwandfreie Verhakung gewertet werden)
- Kurzschluß in der Anschlußleitung (kann sonst als Schloßsprung gewertet



werden).

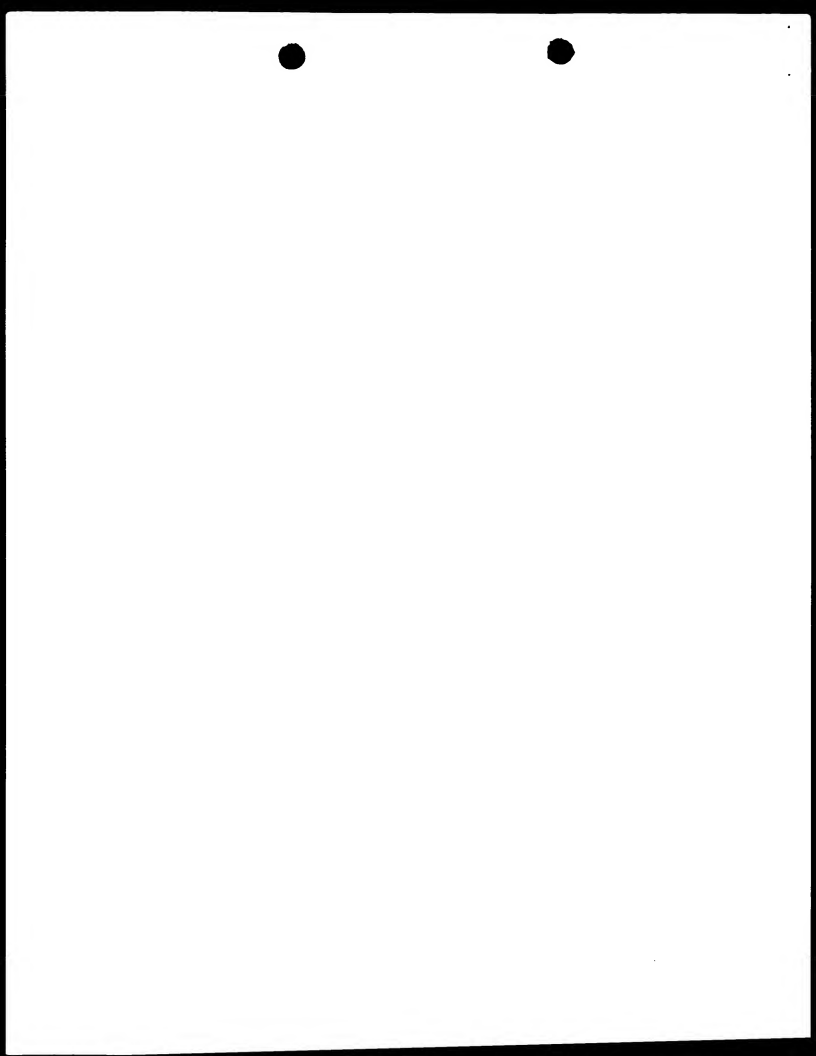
Die Aufgabe wird durch die Merkmale des kennzeichnenden Teils des Anspruchs 1 gelöst.

Dokument D2 beschreibt eine Vorrichtung, die Impedanzänderungen ermittelt und es ermöglicht, zwischen drei verschiedene Zustände zu unterscheiden (kontinuierlicher Stromkreis, Kurzschluß und unterbrochener Stromkreis). Es handelt sich in diesem Fall um eine Vorrichtung, welche eine unerlaubte Wegnahme von Fernsehgeräten in Hotelzimmern aufspürt. Da es sich in diesem Fall um eine Vorrichtung aus einem ganz anderen Gebiet handelt, würde der Fachmann dieses Dokument nicht berücksichtigen, um die gestellte Aufgabe zu lösen.

Der übrige Stand der Technik enthält keine Angaben, welche dem Fachmann Hinweise liefern könnten, den Stand der Technik zu ändern, um zur Lösung der vorliegenden Erfindung zu kommen.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 ist deshalb neu und erfinderisch. Er ist auch gewerblich anwendbar und erfüllt somit die Kriterien des Artikels 33 PCT.

Die Ansprüche 2-16 sind vom Anspruch 1 Abhängig und erfüllen ebenfalls die 3) Erfordernisse des PCT in Bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit; Artikel 33 PCT.



16—

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 25 OCT 2001

MPO

PCI

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

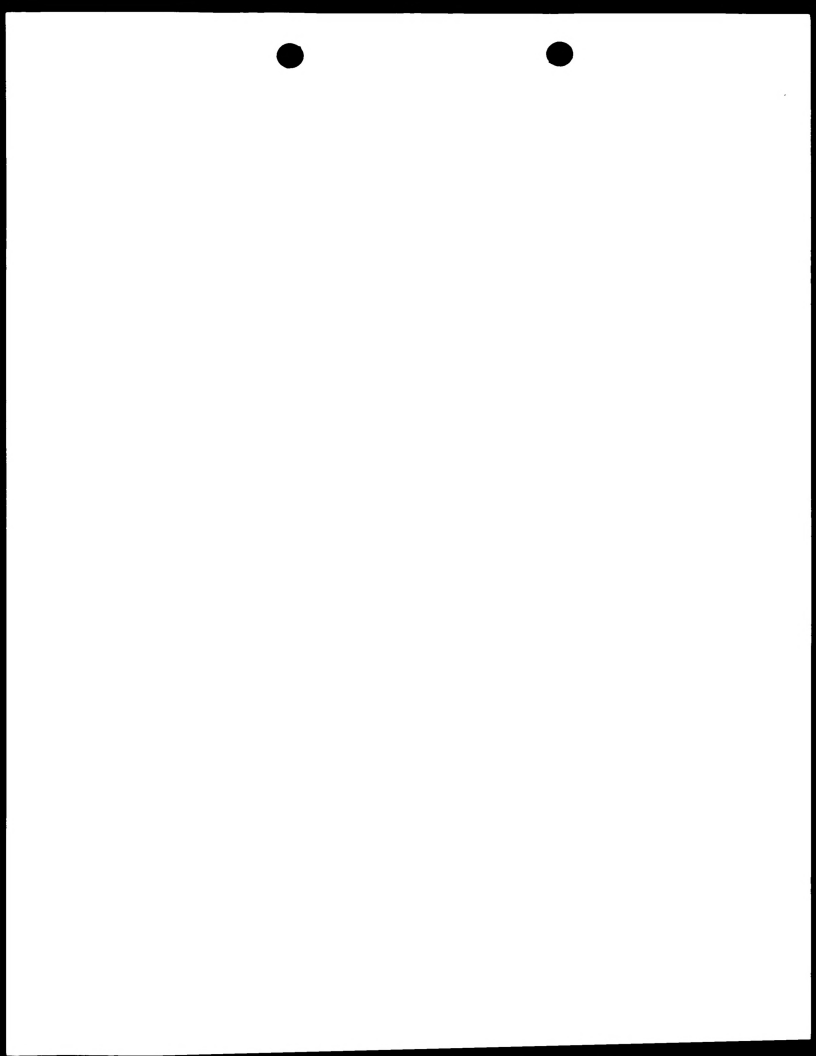
Aktenzeic	hen de	es Anmelders oder Anwalts		- cho Mitto		
JH/ml 00	JH/ml 000894wo		WEITERES VORGEHE	weiteres vordeuten siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)		
Internationales Aktenzeichen			Internationales Anmeldedatun	n(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)	
PCT/EP	00/06	ô462 	07/07/2000		07/07/1999	
Anmelder SCHÜR)4		nationale Klassifikation und IPK			
1. Diese Behö	= er inte orde e	ernationale vorläufige Prüf rstellt und wird dem Anmo	fungsbericht wurde von der i elder gemäß Artikel 36 überi	mit der internatio nittelt.	onalen vorläufigen Prüfung beauftragten	
2. Diese	er BE	RICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlich dies	ses Deckblatts.		
u E	und/od Behör	der Zeichnungen, die geäi	ndert wurden und diesem Be chtigungen (siehe Regel 70.	ericht zugrunde	tter mit Beschrebungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser tt 607 der verwaltungsrichtlinien zum PCT).	
3. Diese		richt enthält Angaben zu fo	The state of the s	The same is		
1		Grundlage des Berichts				
II						
				iinderische Tätig	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit	
IV V	LJ Ø	Mangelnde Einheitlichke	_	i-to dev Alexabeta	**************************************	
٧	_	gewerblichen Anwendba	g nach Artikel 35(2) ninsichtil arkeit; Unterlagen und Erklär	ch der Neuneit, unden zur Stütz	der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung	
VI		Bestimmte angeführte U		-	3 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
VII	\boxtimes	-	nternationalen Anmeldung			
VIII	×	Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen Anmek	dung		
Datum der l	Einreic	chung des Antrags	Datu	m der Fertigstellur	ng dieses Berichts	
16/01/200	D1		23.10	0.2001		
Name und F Prüfung bea	ostan auftrag	nschrift der mit der internation. gten Behörde:	alen vorläufigen Bevo	lmächtigter Bedie	nsteter System CCES AND Price	
<u>)</u>))	D-80 Tel	ppäisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 6	epmu d Had	lerlein, A	The second of th	
	rax.	+49 89 2399 - 4465	Tel. 1	Vr. +49 89 2399 20)95	



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06462

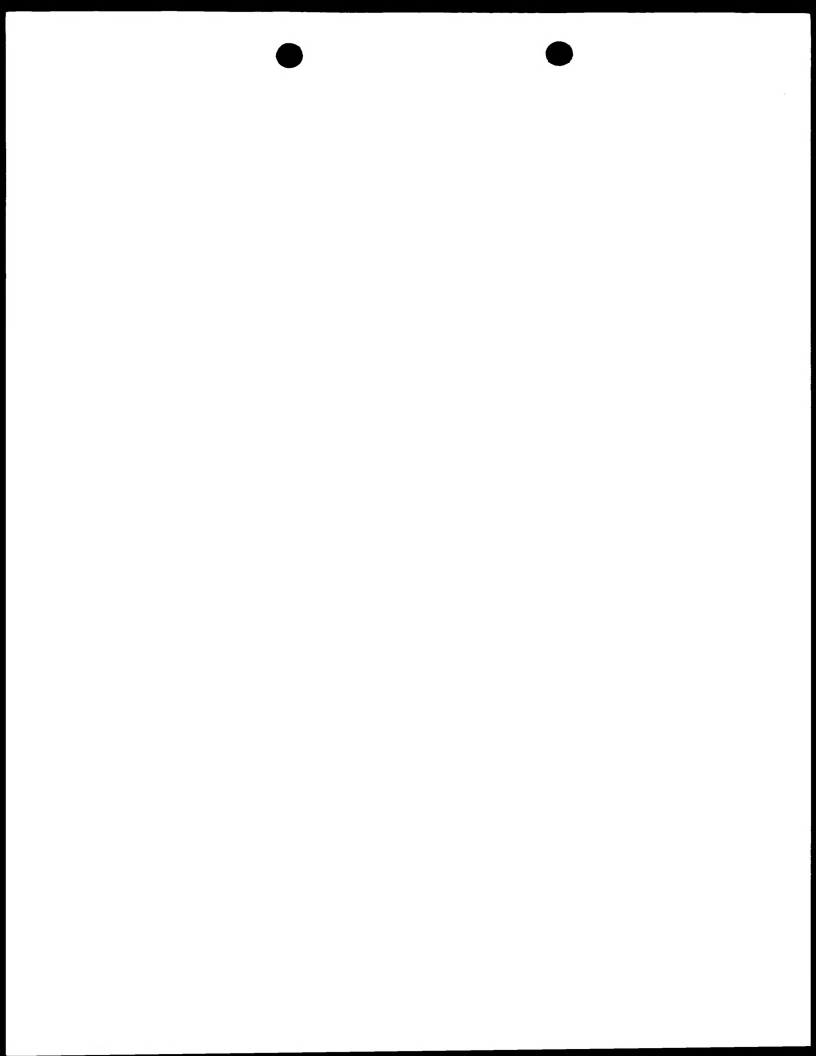
I. Grundla	age des	Berichts
------------	---------	-----------------

1.	Au eir	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</i>				
	1-3	36	ursprüngliche Fassung			
	Pa	tentansprüche, Nr	. .			
	1-2	21	ursprüngliche Fassung			
Zeichnungen, Nr.:		ichnungen, Nr.:				
	1/7	'-7/7	ursprüngliche Fassung			
2. Hinsichtlich der Sprache : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofe unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.			eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern			
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden eingereicht; dabei handelt es sich um						
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach			
		die Veröffentlichur	ngssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).			
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden .2 und/oder 55.3).			
3.	Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:					
		in der international	len Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.			
			rinternationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.			
			achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.			
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.			
		Die Erklärung, daß Offenbarungsgeha	B das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den alt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.			
		Die Erklärung, daß	die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.			
4.	Auf	grund der Änderung	gen sind folgende Unterlagen fortgefallen:			



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06462

		Beschreibung,	Seiten:
		Ansprüche,	Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:
5	. 🗵	angegebenen Gründ	ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den en nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ng hinausgehen (Regel 70.2(c)).
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen). siehe Beiblatt	e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht
6	. Etw	raige zusätzliche Bem	erkungen:
Ш	l. Kei	ne Erstellung eines (Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
1.	Folg erfir	gende Teile der Anme nderischer Tätigkeit be	ldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf eruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		die gesamte internati	onale Anmeldung.
	☒	Ansprüche Nr. 1-8,10)-14(teilweise),16-21(teilweise).
В	egrün	dung:	
		Die gesamte internat nachstehenden Gege (genaue Angaben):	onale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den enstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht
		Die Beschreibung, die oder die obengenann konnte (<i>genaue Anga</i>	e Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> ten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden uben):
		Die Ansprüche bzw. ogestützt, daß kein sin	lie obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung nvolles Gutachten erstellt werden konnte.
	\boxtimes	Für die obengenannte Recherchenbericht er	en Ansprüche Nr. 1-8,10-14(teilweise),16-21(teilweise) wurde kein internationaler stellt.
 Eine sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll de und/oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebene entspricht: 			le vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid- enzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard
			wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
		Die computerlesbare	Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06462

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja:

Ansprüche 15,9

Nein: Ansprüche 1,3-7,10,12,14,20,21

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche

2,8,9,11,13,15-19

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ansprüche

1-21

Ja:

Nein: Ansprüche

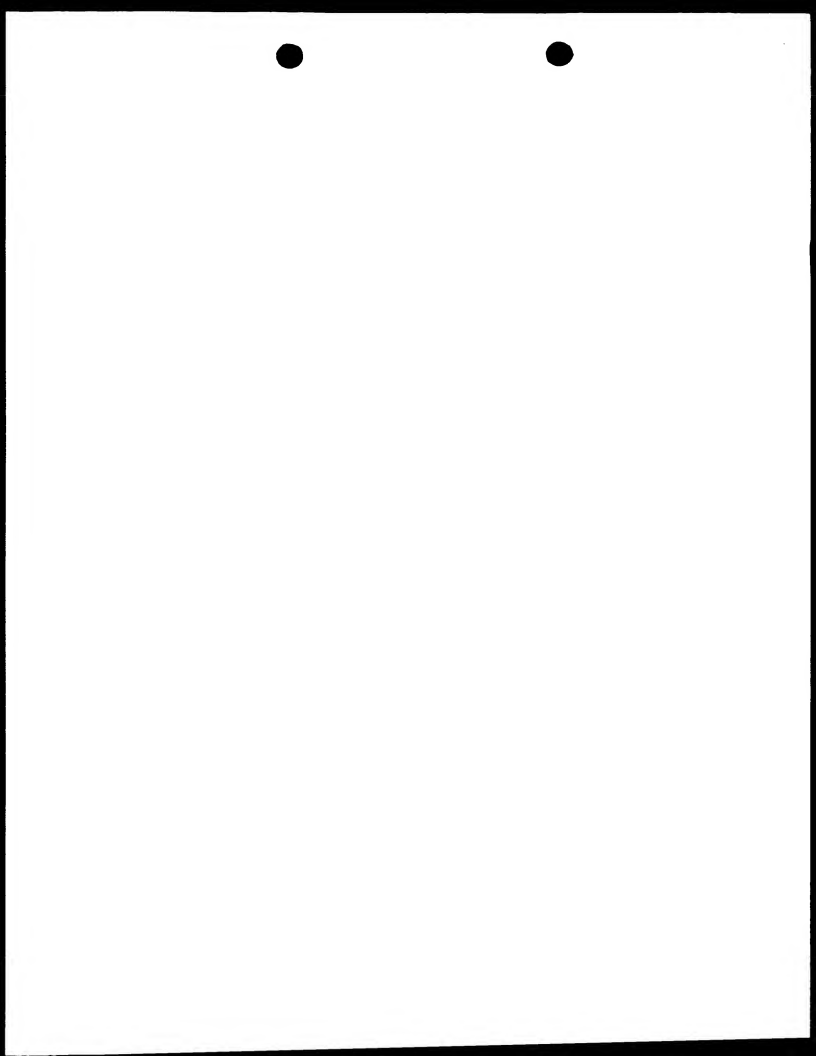
2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

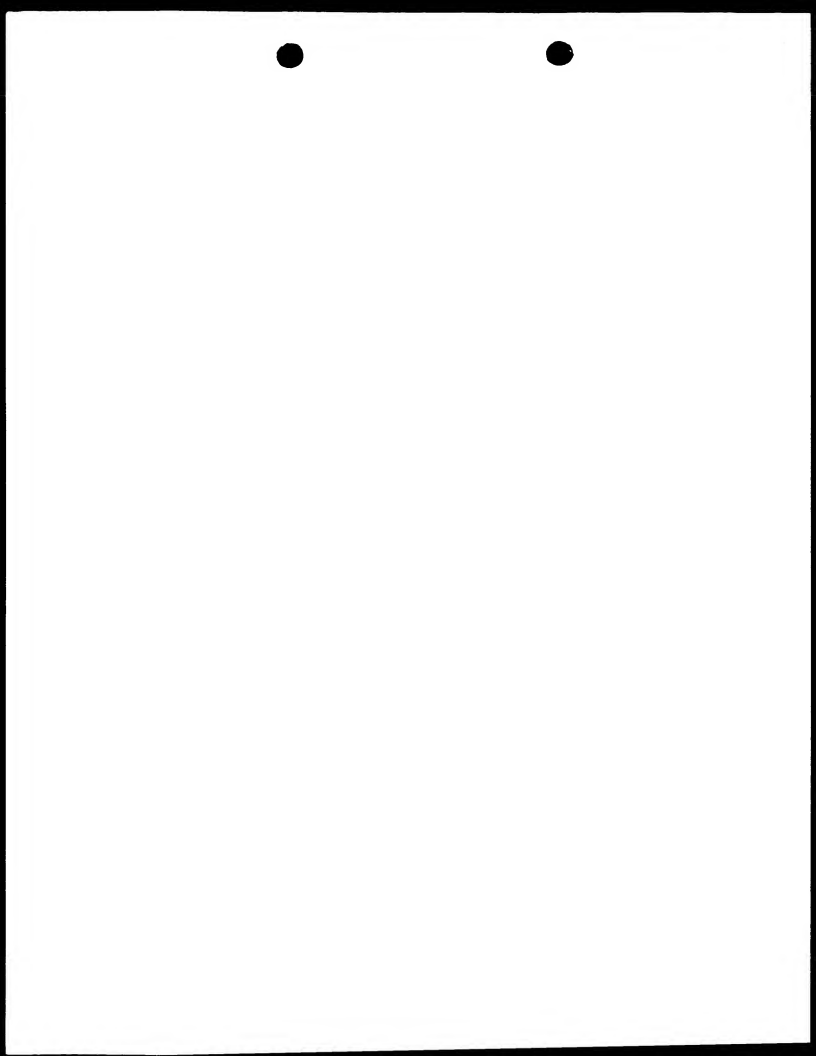
VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt



A. Zu Punkt I (Grundlage des Berichts)

- A.1 Das Merkmal "austauschende Luftsysteme" im mit dem Schreiben vom 21.09.2001 eingereichten Anspruch 1 ist nicht aus der angegebenen Stelle (S.14, Z.11-15) zu entnehmen. Vielmehr ist dort von "kontinuierlichen Verfahren (wie bei einer Klimaanlage" die Rede. Das o.g. Merkmal hat somit keine Basis in den ursprünglich eingereichten Unterlagen. Darüber hinaus werden in den Ansprüchen 2 und 8 Bereiche für die Komponenten b1 und b2 angegeben, die in den ursprünglich eingereichten Unterlagen keine Basis haben. Folglich erfüllen die Änderungen nicht das Erfordernis von Art. 34(2)b) PCT. Aus diesen Gründen wurde dieser vorläufige Prüfungsbericht auf der Basis der ursprünglich eingereichten Ansprüche erstellt (Regel 70.2(c) PCT).
- A.2 Der Internationale Recherchebericht wurde ausschließlich für folgende Ansprüche der ursprünglich eingereichten Unterlagen erstellt: für den abhängigen Anspruch 9, für die Ansprüche 10-14 sofern sie von Anspruch 9 abhängen, für Anspruch 15, sowie für die Ansprüche 16 bis 21 sofern sie von Anspruch 9 abhängen. Deshalb beschränkt sich der vorliegende Prüfungsbericht auf die genannten Ansprüche. Insofern jedoch eine Aussage bezüglich der Neuheit bzw. der erfinderischen Tätigkeit der übrigen Ansprüche im Hinblick auf die im Recherchebericht zitierten Dokumente gemacht werden kann, ist diese im Abschnitt "Zu Punkt V" angeführt.
- B. Zu Punkt VIII (Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung)
 Anspruch 9 ist aus folgenden Gründen nicht klar (Art. 6 PCT):
- i) Er ist rückbezogen auf Anspruch 8, der auch Zusammensetzungen umfasst, bei denen der Anteil der Komponente (b1) bzw. (b2) 0% beträgt, wohingegen die Zusammensetzungen gemäß Anspruch 1, von dem Anspruch 9 abhängt, diese Komponenten enthalten.
- ii) Anspruch 9 ist auch auf Anspruch 3 rückbezogen, in dem der GRAS-Aroma-Alkohol ausgewählt ist aus Ethylalkohol und iso-Propylalkohol. Diese beiden Alkohole sind in Anspruch 1 jedoch ausdrücklich ausgeschlossen.



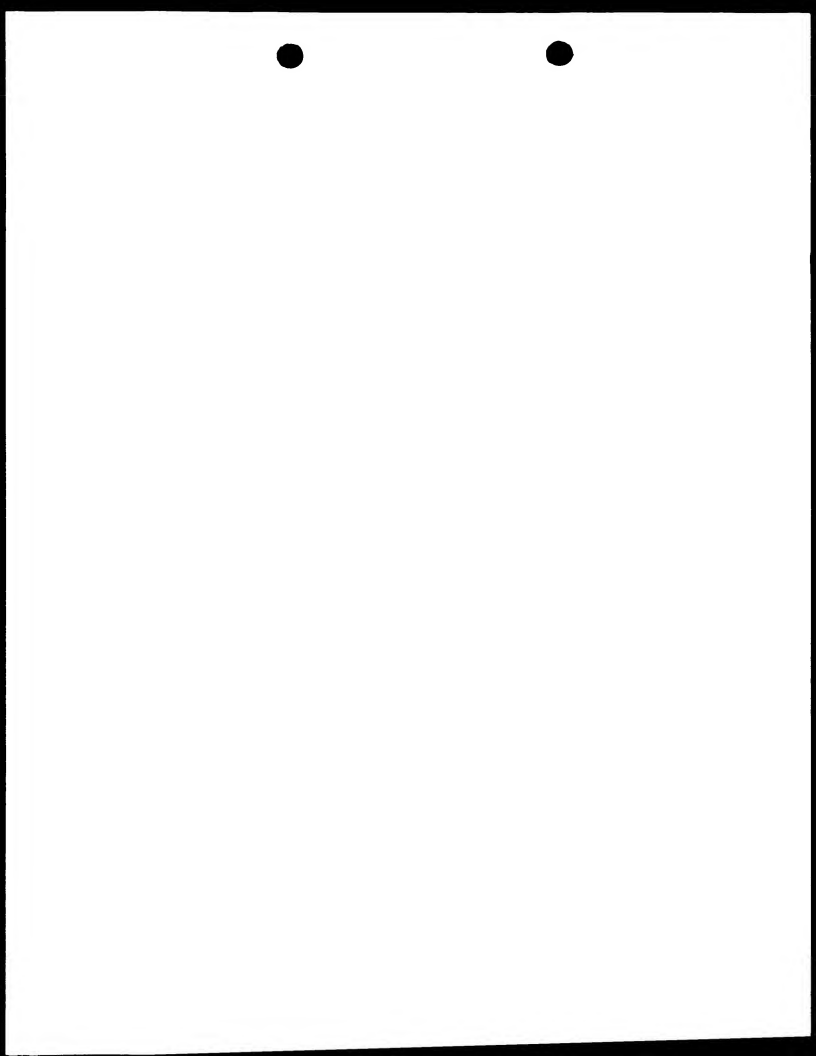
C. Zu Punkt V (Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen T\u00e4tigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erkl\u00e4rungen zur St\u00fctzung dieser Feststellung)

C.1 Neuheit

Da nicht klar ist, ob die anmeldungsgemäßen Zusammensetzungen Ethanol bzw. Isopropanol enthalten oder nicht, muss der Gegenstand von Anspruch 1 als nicht neu gegenüber dem Dokument **D1: DE 196 12 340 A** angesehen werden, da aus diesem Dokument Verfahren bekannt sind, bei denen Zusammensetzungen verwendet werden, die die Merkmale von Anspruch 1 aufweisen (s. die im Recherchebericht zitierten Passagen) (Art. 33(2) PCT). Ebenso sind die Merkmale der Ansprüche 3-7, 10, 12, 14, 20 und 21 aus D1 bekannt. Unter Berücksichtigung des oben gemachten Klarheitseinwandes scheint der Gegenstand dieser Ansprüche ebenfalls nicht neu gegenüber dem Stand der Technik (Art. 33(2) PCT).

C.2 Erfinderische Tätigkeit

- i) Bei den Ansprüchen 9 und 15 handelt es um eine Auswahl bezüglich der Konzentrationsbereiche gegenüber D1. Es wird in der Beschreibung, z.B. anhand von Vergleichstests, jedoch nicht gezeigt, dass eine besondere, nicht zu erwartende Wirkung erzielt wird (auf Seite 27 ist lediglich eine einzige Zusammensetzung beschrieben) (vgl. die PCT-Richtlinien, IV-8.8, C2, ii). Der Gegenstand der genannten Ansprüche ist folglich nicht erfinderisch im Sinne von Art. 33(3) PCT.
- ii) Beim Gegenstand der übrigen Ansprüche handelt es sich ebenfalls um eine Auswahl hinsichtlich der Konzentrationsbereiche oder der ausgewählten Stoffe. Die übrigen Ansprüche beinhalten somit ebenfalls keinen, eine erfinderische Tätigkeit erforderlichen Gegenstand (Art. 33(3) PCT).
- <u>D.</u> Zu Punkt VII (Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung)
 Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der im Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch das Dokument selbst angegeben.

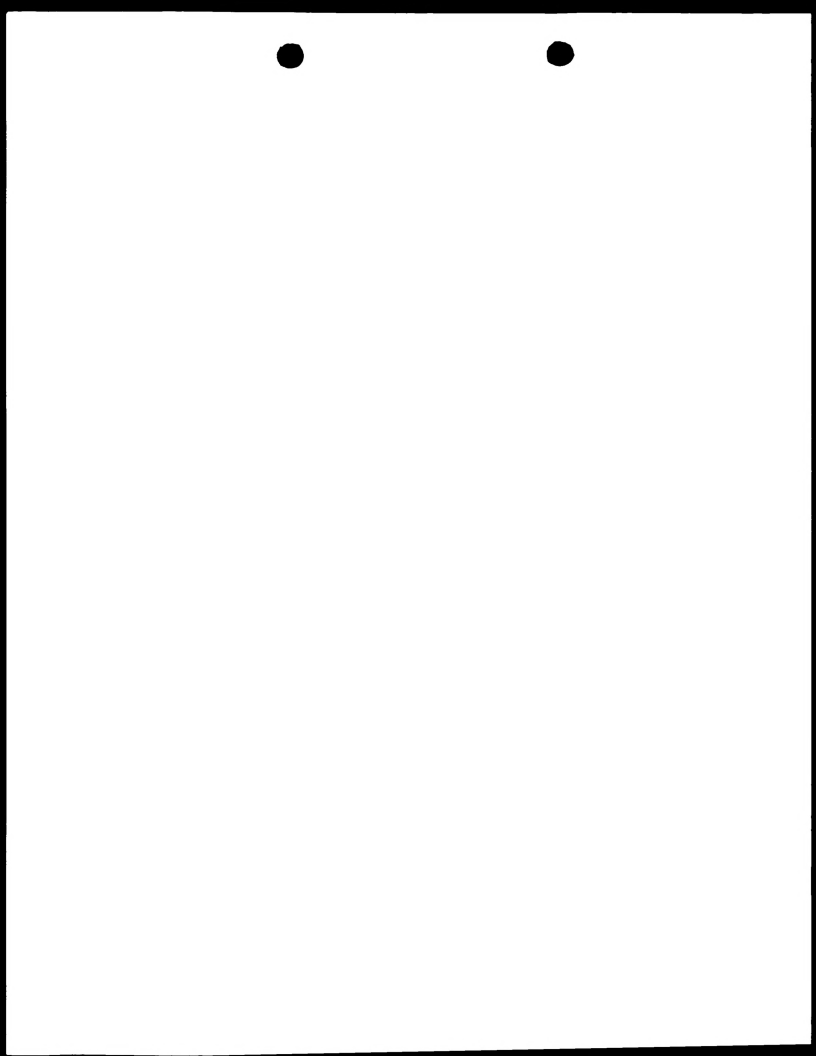


1

PCT/EP00/06462 Jörg P. SCHÜR JH/HR/ml 21. September 2001

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wobei durch das Verteilen oder Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung eine Konzentration der antimikrobiellen Zusammensetzung von 0,001 bis 1 ml pro m³ Luft eingestellt wird und/oder austauschende Luftsysteme so eingestellt werden, dass eine Dosierung von 0,001 bis 1 ml pro m³ Luft pro Stunde und/oder eine Dauerkonzentration von 5 bis 10 ppb der antimikrobiellen Zusammensetzung erzielt wird, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung frei von Ethanol und Isopropanol ist und
- (a) eine oder mehrere GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
- (b) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus
 - (b1) Polyphenolverbindungen und
- (b2) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, enthält.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
- 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a) und
- 0,01 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b1) und/oder
- 0,01 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (b2) enthält.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei der GRAS-Aroma-Alkohol (a) ausgewählt ist aus:



Benzylalkohol, Acetoin, Propylalkohol, Propylenglykol, Glycerin, n-Butylalkohol, iso-Butylalkohol, Hexylalkohol, L-Menthol, Octylalkohol, Zimtalkohol, α-Methylbenzylalkohol, Heptylalkohol, n-Amylalkohol, iso-Amylalkohol, Anisalkohol, Citronellol, n-Decylalkohol, Geraniol, β-γ-Hexanol, Laurylalkohol, Linalool, Nerolidol, Nonadienol, Nonylalkohol, Rhodinol, Terpineol, Borneol, Clineol, Anisol, Cuminylalkohol, 10-Undecen-1-ol, 1-Hexadecanol oder deren Derivate,

die Polyphenolverbindung (b1) ausgewählt ist aus:

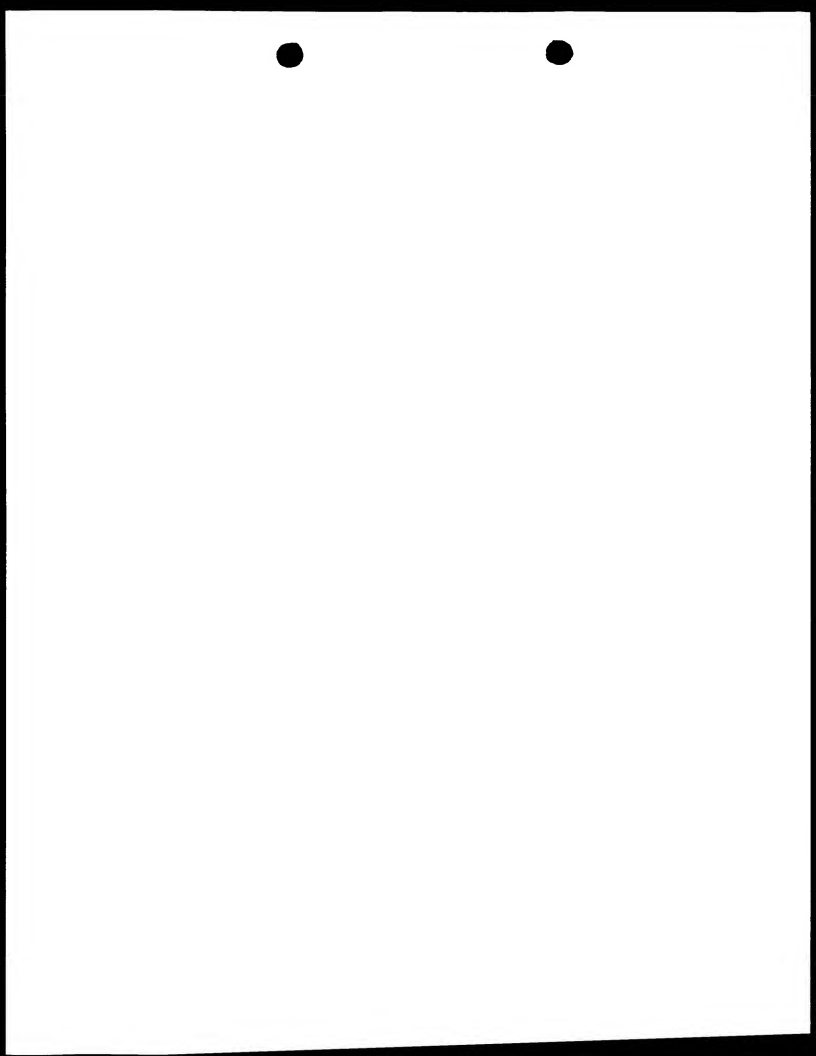
Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Usninsäure, Acylpolyphenolen, Ligninen, Anthocyane, Flavonen, Catechinen, Gallussäurederivaten, Kaffeesäure, Flavonoiden, Derivaten der genannten Polyphenole und Extrakten aus Camellia Primula und die GRAS-Säure (b2) ausgewählt ist aus:

Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Capronsäure, Hydrozimtsäure, Pelargonsäure, Milchsäure, Phenoxyessigsäure, Phenylessigsäure, Valeriansäure, iso-Valeriansäure, Zimtsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.

- 4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
- (a1) wenigstens einen aromatischen GRAS-Aroma-Alkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls
- (a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate enthält.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, wobei der aromatische GRAS-Aroma-Alkohol ausgewählt ist aus Benzylalkohol, 2-Phenylethanol, 1-Phenylethanol, Zimtalkohol, Hydrozimtalkohol und 1-Phenyl-1-propanol und vorzugsweise Benzylalkohol ist.

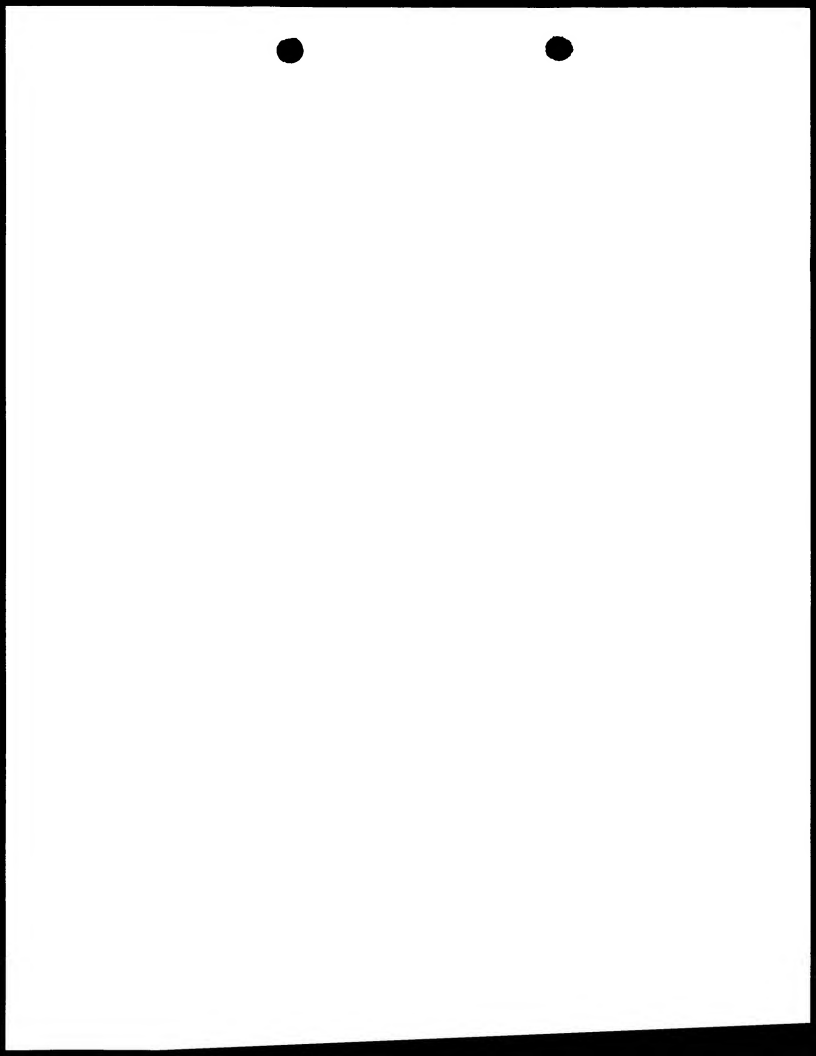


- 6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, wobei der weitere GRAS-Aroma-Alkohol
- (a2) ein hydrophiler GRAS-Aroma-Alkohol und/oder die GRAS-Säure (b2) eine hydrophile GRAS-Säure ist.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, wobei der hydrophile GRAS-Aroma-Alkohol ein einwertiger oder mehrwertiger Alkohol mit 2 bis 7 C-Atomen ist und insbesondere ausgewählt ist aus 1-Propanol, Glycerin, Propylenglykol und Acetoin und vorzugsweise Propylenglykol ist; und die hydrophile GRAS-Säure eine organische Säure mit 2 bis 10 C-Atomen ist und insbesondere ausgewählt ist aus Essigsäure, Aconitsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Milchsäure, Phenylessigsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure, Hydrozimtsäure und deren physiologischen Salze.
- 8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 bis 7, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
- 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Komponente (a1);
- 0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2); und
- 0,01 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b1) und/oder
- 0,01 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (b2) enthält.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,1 bis 10 Gew.-% Komponente (a1), vorzugsweise Benzylalkohol und wenigstens 75 Gew.-%, insbesondere 90 bis 99 Gew.-% hydrophilen GRAS-Aroma-Alkohol, insbesondere Propylenglykol enthält.
- 10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung noch weitere GRAS-Aromastoffe, aus-

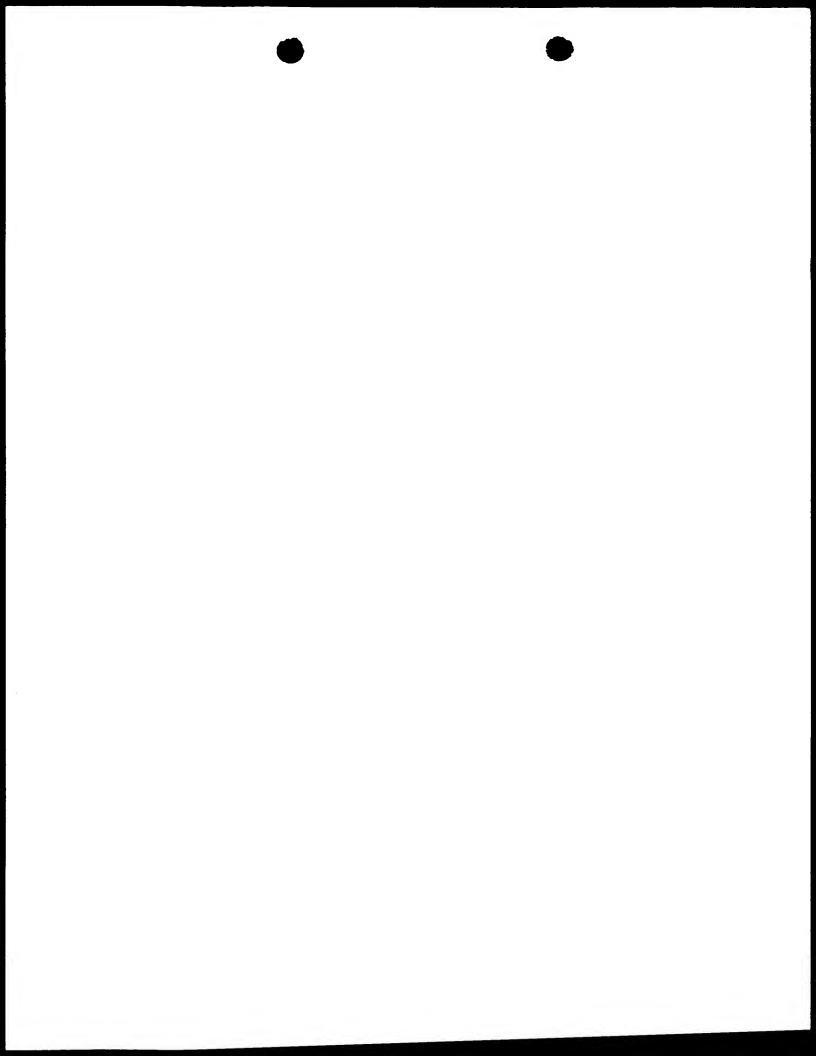


gewählt aus (c) Phenolen, (d) Estern, (e) Terpenen, (f) Acetalen, (g) Aldehyden und (h) etherischen Ölen, enthält.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,001 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 9 Gew.-%, der weiteren GRAS-Aromastoffe (c) (h) enthält.
- 12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, wobei die weiteren GRAS-Aromastoffe Phenole (c) und/oder etherische Öle (h) sind.
- 13. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung keine Derivate der GRAS-Aromastoffe enthält.
- 14. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 bis 12, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung ein oder zwei GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und wenigstens eine Polyphenolverbindung (b1), insbesondere Tannin, enthält.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,1 20 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01 10 Gew.-% Tannin enthält.
- 16. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15, insbesondere nach Anspruch 9, wobei der Wassergehalt der antimikrobiellen Zusammensetzung kleiner als 35 Gew.-% ist, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% beträgt.
- 17. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15, wobei die Zusammensetzung
- (i) weiterhin ein oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, Emulgatoren, Stabilisatoren, Antioxidantien, Konservierungsmittel, Lösemittel und/oder Trägerstoffe enthält oder



- (ii) ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht.
- 18. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17, wobei das Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung durch ein Zweistoffdüsensystem, Verdampfungssystem oder eine Bubbleranlage für die Luft bzw. in spezieller Ausführung für die Verpackung erfolgt.
- 19. Verfahren nach Anspruch 1, wobei durch das Verteilen oder Bestäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung eine Konzentration der antimikrobiellen Zusammensetzung von 0,01 bis 0,1 ml pro m³ Luft eingestellt wird und/oder austauschende Luftsysteme so eingestellt werden, dass eine Dosierung von 0,01 bis 0,1 ml pro m² Luft pro Stunde erzielt wird.
- 20. Antimikrobielle Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft, wie in Ansprüchen 1 bis 17 definiert.
- 21. Verwendung einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wie in Ansprüchen 1 bis 17 definiert, zur Entkeimung von Luft, einschließlich der Luft in allen Arten von Verpackungen.



(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Januar 2001 (18.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/03746 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: A61L 9/04, 9/14

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/06462

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Juli 2000 (07.07.2000)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 31 185.4 7. Juli 1999 (07.07.1999) DE
PCT/EP00/02992 4. April 2000 (04.04.2000) EP

(71) Anmelder und

(72) Erfinder: SCHÜR, Jörg, Peter [DE/DE]; Heideweg 51, D-41844 Wegberg-Dalheim (DE).

(74) Anwälte: HELBING, Jörg usw.: Deichmannhaus am Dom, D-50667 Köln (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

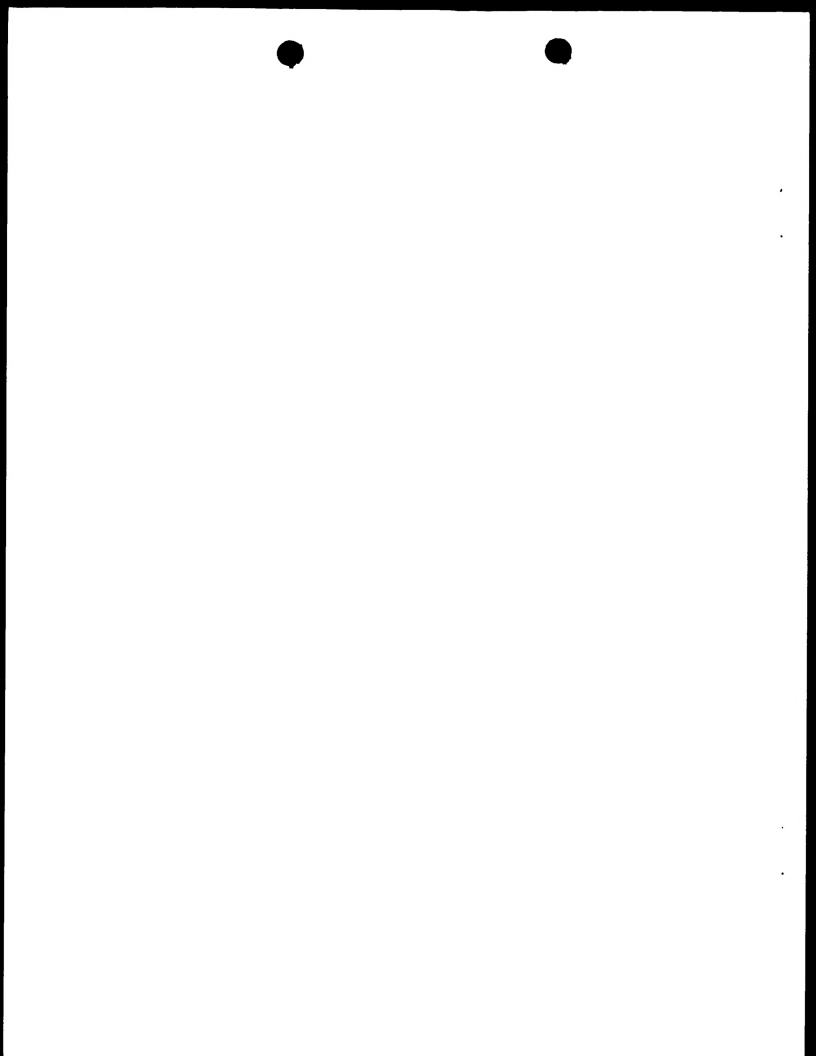
(54) Title: METHOD FOR DISINFECTING THE AIR

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR ENTKEIMUNG VON LUFT

(57) Abstract: The invention relates to a method for disinfecting the air, comprising the distribution or atomization of a special antimicrobial composition. The invention also relates to antimicrobial compositions and the use thereof in order to disinfect the air.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer speziellen antimikrobiellen Zusammensetzung, für diesen Zweck geeignete antimikrobielle Zusammensetzungen sowie die Verwendung dieser Zusammensetzungen zur Entkeimung von Luft.





Verfahren zur Entkeimung von Luft

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer speziellen antimikrobiellen Zusammensetzung, für diesen Zweck geeignete antimikrobielle Zusammensetzungen sowie die Verwendung dieser Zusammensetzungen zur Entkeimung von Luft.

10

15

20

25

30

Die Verkeimung der Raumluft ist ein grundsätzliches Problem sowohl in privaten Haushalten und in gewerblichen Bürokomplexen als auch in Betrieben des produzierenden Gewerbes, insbesondere lebensmittelverarbeitenden Betrieben, auch die Verpackung unterliegt exo- und endogenen Verkeimungen. Zum gegenwärtigen Zeitpunkt wird, falls überhaupt, dieser Verkeimung einzig und allein durch raschen Luftaustausch und ggf. durch die Verwendung von Luftfilteranlagen entgegnet. Der hierdurch erzielte Effekt ist jedoch nur unzureichend, insbesondere können die hierbei verwendeten Filteranlagen selbst als Quelle für die Verteilung von Mikroorganismen in der Raumluft dienen. Lösungen für dieses Problem werden momentan weltweit gesucht. Die beteiligten Fachleute sind sich jedoch übereinstimmend einig, dass ein einfaches Beaufschlagen mit einem antimikrobiellen Substrat dieses Problem nicht löst, da sich diese Substanz zum einen auf oder in den Lebensmitteln abscheiden oder einlagern würde, beziehungsweise zu Belastungen der Atmungsorgane führen würde.

Andererseits ist die antimikrobielle Aktivität von Zusammensetzungen, die mehrere GRAS (Generally Recognized As Safe) Aromastoffe enthalten, aus den Schriften WO-96/29895, WO-98/58590, DE-A-198

2

31 306 und WO-00/03612 (die beiden letzteren veröffentlicht nach dem Prioritätsdatum der vorliegenden Anmeldung) bekannt. Weiterhin ist aus dem US-Patent 4,806,526 bekannt, dass wässrige ethanolische Lösungen (20 - 40 Vol.-% Ehtanol), die 0,1 - 10 Gew.-% Tanninsäure und optional Benzylalkohol (5 - 20 Vol.-%) enthalten, mitizide und antiallergene Eigenschaften besitzen und auch in Formen von Aerosolen appliziert werden können.

5

10

15

20

25

Es ist jedoch notwendig, dass - insbesondere bei der Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens in lebensmittelverarbeitenden Betrieben oder in bewohnten Räumen - die antimikrobielle Zusammensetzung frei von Ethanol und Isopropanol ist bzw. frei von bedenklichen Dosierungen von Ethanol und Isopropanol ist, da diese Stoffe von den Personen in den behandelten Räumen eingeatmet werden können. Darüber hinaus kann bei der Verwendung dieser Verbindungen Explosionsgefahr bestehen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass durch Verteilen/Zerstäuben einer speziellen antimikrobiellen Zusammensetzung, die zwei oder mehr GRAS-Aromastoffe enthält und frei von Ethanol und Isopropanol ist, der Keimgehalt in der Raumluft signifikant verringert werden kann. Für die Wirksamkeit des Verfahrens werden darüber hinaus nur äußerst geringe Konzentrationen der antimikrobiellen Zusammensetzung benötigt, so dass diese keine Beeinträchtigung der in dem Raum befindlichen Personen beziehungsweise der hier gelagerten Produkte hervorruft.

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist demgemäss

(1) ein Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen
 30 oder Zerstäuben einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wobei die

antimikrobielle Zusammensetzung frei von Ethanol und Isopropanol ist und

- (a) eine oder mehrere GRAS (Generally Recognized As Safe)-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
- 5 (b) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus
 - (b1) Polyphenolverbindungen und
 - (b2) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, enthält;
- (2) eine bevorzugte Ausführungsform des in (1) definierten
 10 Verfahrens, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung einen aromatischen GRAS-Aroma-Alkohol, insbesondere Benzylalkohol, als notwendigen Bestandteil enthält;
 - (3) eine antimikrobielle Zusammensetzung, insbesondere eine solche Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft, wie in (1) oder (2) definiert; und
 - (4) die Verwendung der in (3) definierten Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft.

Figuren

20

15

Die nachfolgend erwähnten Figuren zeigen Vorrichtungen, die in den erfindungsgemäßen Entkeimungsverfahren einsetzbar sind.

- Fig. 1 zeigt einen Luft-EvL(Entkeimung von Luft)-Bubbler.
- 25 Fig. 2 zeigt ein Zweistoffdüsensystem.
 - Fig. 3 zeigt ein Verdampfungssystem.
 - Fig. 4 zeigt eine Bubbler-EvL-Vorrichtung für die Entkeimung in der Verpackung.

4

Fig. 5 zeigt die Ergebnisse des in Beispiel 4 beschriebenen Versuchs bezüglich Luftkeimgehalt in einem Käsereifelager, welcher mit und ohne Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens bestimmt wurde.

Fig. 6 zeigt eine schematische Seitenansicht der Vorrichtung zur Anreicherung von Luft.

Fig. 7 zeigt eine der in Fig. 6 dargestellten Vorrichtung entsprechende Vorrichtung mit nachgeschalteter Druckerzeugungseinrichtung.

Im folgenden werden die Bestandteile der erfindungsgemäßen 10 Zusammensetzungen näher beschrieben:

Die genannten GRAS-Aroma-Alkohole der Komponente (a) sind von der FDA-Behörde zur Verwendung in Nahrungsmitteln als gewerbesicher anerkannt (GRAS = Generally Recognized As Safe In Food). Bei den erwähnten GRAS-Aroma-Alkoholen und auch bei den nachfolgend definierten anderen GRAS-Aromastoffen handelt es sich um solche Verbindungen, die in FEMA/FDA GRAS Flavour Substances Lists GRAS 3-15 Nr. 2001-3815 (Stand 1997) genannt sind. In dieser Liste sind natürliche und naturidentische Aromastoffe aufgeführt, die von der amerikanischen Gesundheitsbehörde FDA zur Verwendung in Nahrungsmitteln zugelassen sind: FDA Regulation 21 CFR 172.515 für naturidentische Aromastoffe (Synthetic Flavoring Substances and Adjuvants) und FDA Regulation 21 CFR 182.20 für natürliche Aromastoffe (Natural Flavoring Substances and Adjuvants).

25

15

20

5

Die vorstehend unter (1) definierte antimikrobielle Zusammensetzung kann

0,1 bis 99,9 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a),

5

0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b1) und/oder

0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (b2) enthalten.

5

15

20

25

Erfindungsgemäß kann die Komponente (a) einen oder mehrere GRAS-Aroma-Alkoholen enthalten. Bevorzugt wird erfindungsgemäß der Einsatz von zwei oder drei GRAS-Aroma-Alkoholen. Im einzelnen können beispielsweise folgende GRAS-Aroma-Alkohole zum Einsatz

10 kommen:

Benzylalkohol, Acetoin (Acetylmethylcarbinol), Propylalkohol (1-Propanol), Propylenglykol, Glycerin, n-Butylalkohol (n-Propylcarbinol), iso-Butylalkohol (2-Methyl-1-propanol), Hexylalkohol (Hexanol), L-Menthol, Octylalkohol (n-Octanol), Zimtalkohol (3-Phenyl-2-propen-1ol), α -Methylbenzylalkohol (1-Phenylethanol), Heptylalkohol (Heptanol), (1-Pentanol), iso-Amylalkohol (3-Methyl-1-butanol), n-Amylalkohol Anisalkohol (4-Methoxybenylalkohol, p-Anisalkohol), Citronellol, n-Decylalkohol (n-Decanol), Geraniol, B-y-Hexanol (3-Hexenol), Laurylalkohol (Dodecanol), Linalool, Nerolidol, Nonadienol (2,6-Nonadien-1-ol), Nonylalkohol (Nonanol-1), Rhodinol, Terpineol, Borneol, Clineol (Eucalyptol), Anisol, Cuminylalkohol (Cuminol), 10-Undecen-1-1-Hexadecanol. Als Derivate können sowohl natürliche oder naturidentische Derivate als auch synthetische Derivate eingesetzt werden. Geeignete Derivate sind z. B. die Ester, Ether und Carbonate der vorstehend genannten GRAS-Aroma-Alkohole. Besonders be-GRAS-Aroma-Alkohole sind Benzylalkohol, 1-Propanol, Glycerin, Propylenglykol, n-Butylalkohol, Citronellol, Hexanol, Linalool, Acetoin und deren Derivate.

20

Als Komponente (b1) können die folgenden Polyphenole eingesetzt werden:

Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Usninsäure, Acylpolyphenole, Lianine, Anthocyane, Flavone, Catechine, Gallussäurederivate (z. B. Tannine, Gallotannin, 5 Gerbsäuren, Gallus-Gerbsäuren), (einschließlich der Derivate der vorstehend genannten Verbindungen wie (2,5-Dihydroxyphenyl)carboxyl-(2,5-Dihydroxyphenyl)alkylencarboxylsubund stitutionen, Salze, Ester, Amide), Kaffeesäure und deren Ester und Amide, Flavonoide (z. B. Flavon, Flavonol, Isoflavon, Gossypetin, 10 Myrecetin, Robinetin, Apigenin, Morin, Taxifolin, Eriodictyol, Naringin, Rutin, Hesperidin, Troxerutin, Chrysin, Tangeritin, Luteolin, Catechine, Quercetin, Fisetin, Kaempferol, Galangin, Rotenoide, Aurone, Flavonole, -diole), Extrakte aus z. B. Camellia Primula. Weiterhin können auch deren mögliche Derivate, z. B. Salze, Säuren, Ester, Oxide und Ether 15 verwendet werden. Das besonders bevorzugte Polyphenol ist Tannin (eine GRAS-Verbindung).

Als Komponente (b2) können beispielsweise folgende GRAS-Säuren zum Einsatz kommen:

Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure (1Hydroxybernsteinsäure), Capronsäure, Hydrozimtsäure (3-Phenyl-1propionsäure), Pelargonsäure (Nonansäure), Milchsäure (2Hydroxypropionsäure), Phenoxyessigsäure (Glykolsäurephenylether),

Phenylessigsäure (α-Toluolsäure), Valeriansäure (Pentansäure), isoValeriansäure (3-Methylbutansäure), Zimtsäure (3-Phenylpropensäure),
Citronensäure, Mandelsäure (Hydroxyphenylessigsäure), Weinsäure
(2,3-Dihydroxybutandisäure; 2,3-Dihydroxybernsteinsäure),
Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.

Geeignete Derivate der genannten Säuren im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Ester (z. B. C_{1-6} -Alkylester und Benzylester), Amide (einschließlich N-substituierte Amide) und Salze (Alkali-, Erdalkali- und Ammoniumsalze). Ebenfalls umfasst der Begriff Derivate im Sinne der vorliegenden Erfindung Modifikationen der Seitenketten-Hydroxyfunktionen (z. B. Acyl- und Alkylderivate) und Modifikationen der Doppelbindungen (z. B. die perhydrierten und hydroxilierten Derivate der genannten Säuren).

10

5

Das Mischungsverhältnis der Komponente (a) zu Komponenten (b) liegt vorzugsweise zwischen 10.000 : 1 und 1 : 10.000, besonders bevorzugt zwischen 1000 : 1 und 1:1000 und ganz besonders bevorzugt zwischen 100 : 1 und 1 : 100.

15

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens enthält die antimikrobielle Zusammensetzung

- (a1) einen aromatischen GRAS-Aroma-Alkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls
- 20 (a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
 - (b1) eine oder mehrere Polyphenolverbindungen und/oder
 - (b2) eine oder mehrere GRAS-Säuren oder deren Derivate.
- Geeignete aromatische GRAS-Aroma-Alkohole im Sinne der vorliegenden Erfindung umfassen dabei Benzylalkohol 1- und 2- Phenylethanol, Zimtalkohol, Hydrozimtalkohol und 1-Phenyl-1-propanol. Besonders bevorzugt ist Benzylalkohol. Besonders bevorzugt ist dabei, wenn der weitere GRAS-Aroma-Alkohol (a2) ein hydrophiler GRAS-30 Aroma-Alkohol und/oder die GRAS-Säuren (b2) eine hydrophile GRAS-

Säure ist. Hydrophile GRAS-Aroma-Alkohole im Sinne der vorliegenden Erfindung umfassen einwertige oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 7 C-Atomen. Hierbei ist 1-Propanol, Glycerin, Propylenglykol und Acetoin besonders bevorzugt. Die hydrophile GRAS-Säure umfasst organische Säuren mit 2 bis 10 C-Atomen, wobei Essigsäure, Aconitsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Milchsäure, Phenylessigsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure, Hydrozimtsäure und deren physiologischen Salze besonders bevorzugt sind.

5

- 10 Geeignete Mengen der Komponenten (a1), (a2), (b1) und (b2) sind dabei:
 - 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Komponente (a1); 0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2);
- 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b1) und/oder

0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (b2).

Hierbei entweder kann die Komponente (a1) oder Hauptkomponente sein. Im ersten Fall enthält die Zusammensetzung 20 wenigstens 20, vorzugsweise 40 bis 99 Gew.-% aromatischen GRAS-Alkohol, vorzugsweise Benzylalkohol. Im zweiten Fall wenigstens 40, vorzugsweise 50 bis 99 Gew.-% hydrophilen GRAS-Aroma-Alkohol, Propylenglykol. Besonders bevorzugt im Sinne der vorzugsweise vorliegenden Erfindung ist eine Zusammensetzung, die 0,1 bis 10 25 Gew.-% Benzylalkohol, wenigstens 75 Gew.-% Propylenglykol sowie wenigstens 0,01 Gew.-% an (b1) und/oder (b2) enthält.

Die antimikrobielle Zusammensetzung kann weiterhin noch die 30 folgenden Komponenten (c) bis (h) enthalten, die ebenfalls Aromastoffe

9

sind, die in der FEMA/FDA GRAS Flavour Substances Liste als G.R.A.S. (Generally Recognized As Safe In Food) 3-15 Nr. 2001-3815 (Stand 1997) anerkannt sind.

5 Als Komponente (c) können folgende Phenolverbindungen zum Einsatz kommen:

Thymol, Methyleugenol, Acetyleugenol, Safrol, Eugenol, Isoeugenol, Anethol, Phenol, Methylchavicol (Estragol; 3-4-Methoxyphenyl-1-propen), Carvacrol, α -Bisabolol, Fornesol, Anisol (Methoxybenzol) und Propenylguaethol (5-Prophenyl-2-ethoxaphenol) und deren Derivate.

10

15

20

25

30

Als GRAS-Ester (Komponente (d)) kommen Allicin und die folgenden Acetate iso-Amylacetat (3-Methyl-1-butylacetat), Benzylacetat, Benzylphenylacetat, n-Butylacetat, Cinnamylacetat (3-Phenylpropenylacetat), Citronellylacetat, Ethylacetat (Essigester), Eugenolacetat (Acetyleugenol), Geranylacetat, Hexylacetat (Hexanylethanoat), Hydrocinnamylacetat (3-Phenyl-propylacetet), Linalylacetat, Octylacetat, Phenylethylacetat, Terpinylacetat, Triacetin (Glyceryltriacetat), Kaliumacetat, Natriumacetat, Calciumacetat zum Einsatz. Weitere geeignete Ester sind die Esterderivate der vorstehend definierten Säuren (Komponente (b2)).

Als Terpene (Komponente (e)) kommen z. B. Campher, Limonen und $\mbox{\ensuremath{\mathcal{B}}}\mbox{-}$ Caryophyllen in Betracht.

Zu den verwendbaren Acetalen (Komponente (f)) zählen z. B. Acetal, Acetaldehyddibutylacetal, Acetaldehyddipropylacetal, Acetaldehyddipropylacetal, Acetaldehyddipropylacetal, Decanaldimethylacetal, Heptanaldimethylacetal, Heptanalglycerylacetal und Benzaldehydpropylenglykolacetal.

5

10

15

Als Aldehyde (Komponente (g)) sind z. B. Acetylaldehyd, Anisaldehyd, Benzaldehyd, iso-Butylaldehyd (Methyl-1-propanal), Citral, Citronellal, n-Caprinaldehyd (n-Decanal), Ethylvanillin, Fufurol, Heliotropin (Piperonal), Heptylaldehyd (Heptanal), Hexylaldehyd (Hexanal), 2-Hexenal (ß-Propylacrolein), Hydrozimtaldehyd (3-Phenyl-1-propanal), Laurylaldehyd (Docdecanal), Nonylaldehyd (n-Nonanal), Octylaldehyd (n-Octanal), Phenylacetaldehyd (1-Oxo-2-phenylethan), Propionaldehyd (Propanal), Vanillin, Zimtaldehyd (3-Phenylpropenal), Perillaaldehyd und Cuminaldehyd verwendbar.

Erfindungsgemäß einsetzbar sind beispielsweise auch die im folgenden aufgeführten etherischen Öle und/oder die alkoholischen, glykolischen oder durch CO₂-Hochdruckverfahren erhaltenen Extrakte aus den genannten Pflanzen (Komponente (h)):

- (h1) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Alkoholen: Melisse, Koriander, Kardamon, Eukalyptus;
- (h2) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Aldehyden: Eukalyptus
 citriodora, Zimt, Zitrone, Lemongras, Melisse, Citronella, Limette,
 Orange;
 - (h3) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Phenolen: Oreganum, Thymian, Rosmarin, Orange, Nelke, Fenchel, Campher, Mandarine, Anis, Cascarille, Estragon und Piment;
- 25 (h4) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Acetaten: Lavendel;
 - (h5) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Estern: Senf, Zwiebel, Knoblauch;
 - (h6) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Terpenen: Pfeffer, Pomeranze, Kümmel, Dill, Zitrone, Pfefferminz, Muskatnuß.

11

Der Anteil der Komponenten (c) - (h) in den antimikrobiellen Zusammensetzung ist vorzugsweise kleiner oder gleich 25 Gew.-% und liegt bevorzugt im Bereich von 0,001 bis 9 Gew.-%. Bevorzugt unter den weiteren GRAS-Aromastoffen sind die Phenole (c) und etherischen Öle (h).

Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind antimikrobielle Zusammensetzungen, deren antimikrobiell wirksamer Bestandteil ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht, d. h. keine "Derivate" der GRAS-Aromastoffe enthält. Als Beispiel einer solchen Zusammensetzung ist ein Gemisch aus Benzylalkohol, einem oder zwei der vorstehend genannten GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und Tannin zu nennen. Dieses Gemisch enthält dabei vorzugsweise 0,1 - 99,9, besonders bevorzugt 0,1 - 20 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01 - 10Gew.-% Tannin. Ein weiteres Beispiel einer bevorzugten Zusammensetzung ist ein Gemisch aus 2 Alkoholen, einem Polyphenol (insbesondere Tannin) und einem etherischen Öl (insbesondere einem phenolischen etherischen Öl, Komponente (h3)).

20

25

30

5

10

15

Neben den Komponenten (a) bis (h) können zusätzlich noch weitere Verbindungen (i) wie Alkohole (i1) Emulgatoren (i2), Stabilisatoren (i3), Antioxidantien (i4), Konservierungsmittel (i5), Lösemittel (i6), Trägerstoffe (i7), Wasser (i8) etc. eingesetzt werden. Der Anteil der Komponenten (i) an der antimikrobiellen Zusammensetzung darf bis 95 Gew.-% sein, ist vorzugsweise kleiner als 10 Gew.-% und liegt besonders bevorzugt im Bereich von 0,1 bis 5 Gew.-%.

Bei den Alkoholen (i1) handelt es sich erfindungsgemäß um einwertige oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, vorzugsweise mit 2

12

bis 7 C-Atomen, wobei die GRAS-Alkohole (a) hiervon nicht umfasst sind. Vorzugsweise werden solche Mengen an GRAS-Aroma-Alkoholen (a) und weiteren Alkoholen (i1) eingesetzt, dass deren Mischungsverhältnis zwischen 1000 : 1 und 1 : 1000, insbesondere zwischen 100 : 1 und 1 : 100 und besonders bevorzugt zwischen 10 : 1 und 1 : 10 liegt.

Besonders bevorzugt in dem erfindungsgemäßen Verfahren ist die Verwendung von Systemen, die ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen bestehen, insbesondere dann wenn die behandelte Luft in lebensmittelverarbeitenden Betrieben mit Nahrungsmitteln, Getränken oder Verpackungen in Verbindung kommt, da hierdurch auch die Gefahr der Kontamination der verarbeiteten Lebensmittel durch Nicht-GRAS-Verbindungen unterbunden wird.

15

20

10

5

Das Verteilen/Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung erfolgt durch handelsübliche Zweistoffdüsen oder Verdampfungstechniken. Als besonders vorteilhaft hat sich dabei ein in der PCT/EP00/02992 beschriebenes Verfahren erwiesen, bei welchem die antimikrobielle Zusammensetzung, nachfolgend auch Luftbehandlungsmittel bezeichnet, in einer flüssigen Phase in die Luft eingebracht wird und verdampft, wobei der Behandlungsmittelanteil in der Luft pro m³ Luft zwischen 0,1 und 0,00001 ml, vorzugsweise zwischen 0,01 und 0,0001 ml, beträgt.

25

Dieses Verfahren weist vorzugsweise die folgenden Schritte auf:

 Zuführen des Luftbehandlungsmittels aus einer Vorratskammer in eine von Luft durchströmte Verwirbelungskammer,

13

- Einstellen der zugeführten Luftmenge und der zugeführten Menge an Luftbehandlungsmittel zur Erzielung des Behandlungsmittelanteils zwischen 0,1 und 0,00001 ml, vorzugsweise zwischen 0,01 und 0,0001 ml pro m³ Luft pro Stunde, und

- Einleiten des Gemisches aus Luft und dampfförmigem Luftbehandlungsmittel in einen zu behandelnden Raum.

10

15

20

25

30

5

Bei derartig geringen Mengen an Luftbehandlungsmittel pro m³ Luft ist ein Niederschlag des Luftbehandlungsmittels nicht mehr nachweisbar. Das Verfahren kann daher auch zur Luftbehandlung in Lagerräumen für Lebensmittel eingesetzt werden. Auch in Wartezimmern oder Wohnungen von Allergikern u.dgl. ist der Einsatz des Verfahrens besonders vorteilhaft, da kein störender Niederschlag an kühlen Fenstern oder dergleichen. auftritt.

Bereits bei einem Luftbehandlungsmittelanteil von 1 ppt (parts per trillion, auf Volumenbasis) wurde eine signifikante antimikrobielle Aktivität festgestellt. So konnte bei 15 ppt (Vol.) eine durchschnittliche Keimreduzierung von 70 % im Versuch nachgewiesen werden.

Der Luftbehandlungsmittelanteil in der Raumluft , der durch das erfindungsgemäße Verfahren (1) eingestellt wird, ist üblicherweise < 10 ppb (part per billion, auf Volumenbasis), vorzugsweise ≤ 100 ppt (Vol.) und insbesondere ≤ 10 ppt (Vol.). Bereits bei derartig geringen Mengen an Luftbehandlungsmittel kann eine Keimreduzierung erreicht werden, die Reinraumbedingungen entspricht. Eine Voraussetzung hierfür ist jedoch, dass der Wassergehalt der antimikrobiellen Zusammensetzung

14

(insbesondere bei solchen Zusammensetzungen, die hauptsächlich aus hydrophilen GRAS-Aromastoffen, z. B. Propylenglykol bestehen) weniger als 35 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% ist.

5 Vorzugsweise wird bei dem Verfahren zum Einbringen des Luftbehandlungsmittels in die Luft zuerst das Luftbehandlungsmittel aus einer Vorratskammer einer Luft von durchströmten Verwirbelungskammer zugeführt. Hierbei wird die der Verwirbelungskammer zugeführte Luftmenge und die der Verwirbelungskammer zugeführte Menge an Luftbehandlungsmittel so 10 eingestellt, dass der Luftbehandlungsmittelanteil zwischen 0,1 und 0,00001 ml, vorzugsweise zwischen 0,01 und 0,0001 ml pro m³ Luft pro Stunde, beträgt. Hierdurch wird bei einem kontinuierlichen Verfahren (wie bei einer Klimaanlage) eine Dauerkonzentration von 5 bis 10 ppb Luftbehandlungsmittel in der Raumluft erzeugt. Anschließend 15 wird das Gemisch aus Luft und dampfförmigem Luftbehandlungsmittel in den zu behandelnden Raum eingeleitet.

Die Verdampfung des Luftbehandlungsmittels findet hierbei ohne Zufuhr von Wärme statt. Ausschließlich aufgrund der Verwirbelung des 20 Luftbehandlungsmittels wird die Aufnahme der geringen Menge an Luftbehandlungsmittel durch die Luft erreicht. Die von dem Luftstrom mitgerissene Menge an Luftbehandlungsmittel ist so gering, dass kein Aerosol entsteht. Durch die Verwirbelung des Luftbehandlungsmittels in der Verwirbelungskammer wird eine Vielzahl von Luftblasen erzeugt. 25 Hierdurch wird die Oberfläche des Luftbehandlungsmittels derart vergrößert, dass von dem Luftstrom geringe Mengen an Luftbehandlungsmittel aufgenommen werden.

15

Die Menge an Luft, die der Verwirbelungskammer zugeführt wird, sowie die Menge an Luftbehandlungsmittel, die der Verwirbelungskammer zugeführt wird, kann empirisch ermittelt werden. Hierbei ist darauf zu achten, dass die Geschwindigkeit des Luftstroms nicht so hoch ist, dass Tröpfchen von Luftbehandlungsmittel mitgerissen werden. Andererseits führt eine zu geringe Menge an in der Verwirbelungskammer enthaltenem Luftbehandlungsmittel dazu, dass keine ausreichende Verwirbelung stattfindet. Es wurde herausgefunden, dass besonders gute Ergebnisse bei eine Verhältnis der zugeführten Luftmenge zu der zugeführten Menge an Luftbehandlungsmittel zwischen 45% und erzielt werden können. Vorzugsweise liegt dieses Verhältnis zwischen 42% und 35%. 58% 65%

5

10

15

20

25

Vorzugsweise wird das Gemisch aus Luft und Luftbehandlungsmittel vor dem Einleiten in den ZU behandelnden Raum durch Zwischenkammer geleitet, der durch eine Rückhaltescheibe von der Verwirbelungskammer getrennt ist. Die Zwischenkammer dient dazu, dass zu viel in der Luft enthaltenes Luftbehandlungsmittel auskondensieren kann. Dies wird durch die Rückhaltescheibe, die vorzugsweise feine Öffnung hat oder als feinporige Membran ausgebildet ist, noch unterstützt. Die Zwischenkammer dient somit als Tropfenabscheider. Hierdurch ist sichergestellt, dass kein Aerosol in den zu behandelnden Raum gelangt. Bei dem in den zu behandelnden Raum strömenden Gemisch aus Luft und dampfförmigem Lufthandlungsmittel kann ein Niederschlag mit herkömmlichen Methoden nicht nachgewiesen werden.

Da die in die Verwirbelungskammer eingeleitete Menge an Luftbehandlungsmittel erheblich größer ist als die in dem Gemisch aus

16

Luft und Luftbehandlungsmittel enthaltene Behandlungsmittelanteil wird überschüssiges Luftbehandlungsmittel aus der Verwirbelungskammer abgeführt. Vorzugsweise wird das Luftbehandlungsmittel in die Vorratskammer zurückgeführt. Aus dieser kann es unmittelbar wieder in die Verwirbelungskammer eingeleitet werden.

5

10

15

20

25

Hierfür vorgesehene Vorrichtungen, wie eine Bubbler-Einrichtung, die die Luft mit Entkeimungsmittel in feinster Verteilung und niedrigst möglicher Dosierung beaufschlagt und eine speziell für die Verpackung anzuwendende Vorrichtung, sind in den beiliegenden Figuren abgebildet. Besonders bevorzugt ist dabei eine in der PCT/EP00/02992 beschriebene und in der vorliegenden Anmeldung in Fig. 6 und 7 gezeigten Vorrichtung, die insbesondere zur Luftentkeimung geeignet ist und die eine Vorratskammer, eine Verwirbelungskammer und ein Mittel zur Erzeugung eines Luftstroms aufweist. In der Vorratskammer ist flüssiges Luftbehandlungsmittel enthalten. Das flüssige Luftbehandlungsmittel wird beispielsweise mittels einer Pumpe der Verwirbelungskammer zugeführt. Bei dem Mittel zur Erzeugung eines Luftstroms kann es sich je nach Aufbau der Vorrichtung um einen das Gemisch aus der Verwirbelungskammer saugenden Ventilator oder einen Luft in die Verwirbelungskammer blasenden Ventilator handeln. Der Ventilator ist so angeordnet, dass in der Verwirbelungskammer ein Luftstrom eine Verwirbelung des flüssige entsteht, durch den Behandlungsmittels erfolgt. Durch die Verwirbelung des Luftbehandlungsmittels nimmt die Luft eine geringe Menge Luftbehandlungsmittel auf, so dass aus der Verwirbelungskammer ein Gemisch aus Luft und dampfförmigem Luftbehandlungsmittel austritt.

Die Vorrichtung ist zur Durchführung des erfindungsgemäßen 30 Verfahrens geeignet, so dass das aus der Vorrichtung austretende

17

Gemisch aus Luft und dampfförmigem Luftbehandlungsmittel einen Luftbehandlungsmittelanteil pro m³ Luft pro Stunde zwischen 0,1 und 0,00001 ml, vorzugsweise zwischen 0,01 und 0,0001 ml, aufweist. Je nach Art des Behandlungsmittels kann der Behandlungsmittelanteil in der Luft durch das Verhältnis von zugeführter Luftmenge und zugeführter Menge an Behandlungsmittel zu der Verwirbelungskammer eingestellt werden. Es wurde herausgefunden, dass bei einem Verhältnis von Luftmenge zu Behandlungsmittelmenge zwischen und vorzugsweise zwischen und 35%, ein derart geringer 58%

10 Behandlungsmittelanteil erzielt werden kann.

5

15

20

25

Vorzugsweise weist die Verwirbelungskammer im Bodenbereich Lufteintrittsöffnungen auf, durch die Luft in die Verwirbelungskammer einströmt. Ferner kann überschüssiges Luftbehandlungsmittel aus der Verwirbelungskammer durch die Lufteintrittsöffnungen in dem Luftstrom entgegengesetzter Richtung ablaufen.

In Versuchen mit einem Luftentkeimungsmittel wurde bei einem Luftdurchsatz von ca. 1100 m³ pro Stunde ein Behandlungsmittelanteil von 0,01 ml pro m³ Luft erzielt. Bei den vorstehend angegebenen Verhältnissen zwischen Luft und Behandlungsmittel wird somit nur ein sehr geringer Anteil an Luftbehandlungsmittel in der Luft aufgenommen und ein Großteil des Luftbehandlungsmittels wird der Verwirbelungskammer abgeführt. Hierbei handelt es sich um einen überraschenden Effekt, da trotz der sehr großen Menge an Luftbehandlungsmittel in der Verwirbelungskammer die Verwirbelung ein sehr geringer Anteil Luftbehandlungsmittel von der Luft aufgenommen wird. Derart geringe Mengen an Luftbehandlungsmittel in die Luft einzubringen, ist mit Sprühtechniken

WO 01/03746

oder mit Wärmeverdampfung nicht möglich. Dies ist insbesondere nicht möglich, wenn bekannte Vorrichtung ohne Taktung betrieben werden. Bei der erfindungsgemäßen Vorrichtung wurde das vorstehende Ergebnis jedoch ohne Taktung erreicht.

5

10

Um sicherzustellen, dass tatsächlich kein sich niederschlagendes Aerosol aus der Vorrichtung entweicht, ist der Verwirbelungskammer eine Zwischenkammer nachgeschaltet. Zwischen der Zwischenkammer und der Verwirbelungskammer ist eine Rückhaltescheibe vorgesehen. Gegebenenfalls von dem Luftstrom mitgerissene Tröpfchen an Luftbehandlungsmittel werden einerseits von der Rückhaltescheibe zurückgehalten und kondensieren andererseits in der Zwischenkammer aus.

Vorzugsweise sind den Lufteintrittsöffnungen der Verwirbelungskammer Filter vorgeschaltet, um eine möglichst keimfrei, partikelfreie und bakterienfreie Luft der Vorrichtung zuzuführen. Hierzu ist ein Partikelfilter und/oder ein Bakterienfilter und/oder ein Feuchtigkeitsfilter vorgesehen.

20

Vorteilhafterweise wird die Vorrichtung mit einer Klimaanlage gekoppelt, so dass durch die Klimaanlage das Verteilen des Luftbehandlungsmittels im gesamten Raum gewährleistet ist.

25 Bei weiteren Ausführungsform ist der Vorrichtung eine Druckerzeugungseinrichtung nachgeschaltet, die den Druck des austretenden Gemisches aus Luft dampfförmigem und Luftbehandlungsmittel erhöht. Eine derartige Vorrichtung beispielsweise verwendet werden, um sicherzustellen, dass das Gemisch 30 auch in die Ecken eines Raumes geblasen wird.

19

An eine Vorrichtung mit angeschlossener Druckerzeugungseinrichtung kann eine Lanze mit Luftaustrittsöffnungen angeschlossen werden. Die Lanze kann in Lebensmittelverpackungen eingeführt werden, um das Luftbehandlungsmittel in die Verpackung einzuleiten.

5

10

15

20

25

Mit der hier beschriebenen Vorrichtung können insbesondere die vorstehend definierten antimikrobiellen Zusammensetzungen in die Luft ausgebracht werden. Nachfolgend werden die Figuren 6 und 7 ausführlich beschrieben.

In einer Vorratskammer 10 ist Luftbehandlungsmittel 12 enthalten. Das Luftbehandlungsmittel 12 wird mittels einer Pumpe 14 aus der Vorratskammer 10 in eine Verwirbelungskammer 16 gepumpt. Die Vorratskammer 10 ist ferner mit einem Einfüllstutzen 18 zum Nachfüllen von Luftbehandlungsmittel 12 und mit einer Füllstandsanzeige 20 in Form eines durchsichtigen Rohrs versehen.

Das aus der Vorratskammer 10 in die Verwirbelungskammer 16 gepumpte Luftbehandlungsmittel 12 wird über eine Zuführöffnung 22 der Verwirbelungskammer zugeführt. In Abhängigkeit 16 Pumpendrucks und der Größe der Zuführöffnung 22 wird das Luftbehandlungsmittel 12 mit unterschiedlichem Druck die Verwirbelungskammer 16 eingespritzt. Durch das Einspritzen des Luftbehandlungsmittels 12 kann der Verwirbelungseffekt in der Verwirbelungskammer 16 erhöht werden.

Mittels eines als Mittel zur Erzeugung eines Luftstroms dienenden Ventilators 24, der von einem Motor 26 angetrieben ist, wird Luft durch 30 einen Luftzuführkanal 28 in den oberen Bereich der Vorratskammer 10

20

gesaugt. Aus diesem tritt die Luft in Richtung des Pfeils 30 durch im Bodenbereich der Verwirbelungskammer 16 angeordnete Lufteintrittsöffnungen 32 in die Verwirbelungskammer 16 ein. Aus dieser tritt der Luftstrom in Richtung der Pfeile 34 durch eine Rückhaltescheibe 36 hindurch in eine Zwischenkammer 38 ein. Aus der Zwischenkammer 38 tritt das Gemisch aus Luft und Luftbehandlungsmittel durch einen rohrförmigen Ansatzstutzen 40 in Richtung des Pfeils 42 in einen Ventilatorraum 44 und aus diesem in Richtung eines Pfeils 46 in den zu behandelnden Raum ein.

10

15

20

25

5

Die im Bodenbereich der Verwirbelungskammer 16 vorgesehenen Lufteintrittsöffnungen 32 sind sternförmig angeordnete Schlitze, durch die die Luft in die Verwirbelungskammer 16 eintritt. Da die der Verwirbelungskammer 16 zugeführte Menge an Luftbehandlungsmittel 12 größer ist als der Luftbehandlungsmittelanteil in dem aus der Vorrichtung austretenden Gemisch, muss ein Großteil des Luftbehandlungsmittels 12 aus der Verwirbelungskammer 16 wieder in die Vorratskammer 10 zurückgeführt werden. Bei der dargestellten Ausführungsform fließt das überschüssige Luftbehandlungsmittel 12 durch die schlitzförmigen Lufteintrittsöffnungen 32 in die Vorratskammer 10 zurück. Hierzu ist der Bodenbereich der Verwirbelungskammer 16, in der die Lufteintrittsöffnungen 32 sind, trichterförmig ausgebildet. vorgesehen Um ein gezieltes Zurückfließen des überflüssigen Luftbehandlungsmittels zu gewährleisten, ist im oberen Bereich der Vorratskammer 10 ein Trichter 50 vorgesehen. Durch den Trichter 50 ist ferner verhindert, dass Luftbehandlungsmittel 12 in den Luftzuführkanal 28 gelangt.

Die Schlitzbreite der Lufteintrittsöffnungen 32 ist einstellbar, da der 30 Bodenbereich aus einzelnen dreieckförmigen Segmenten 52 besteht,

21

deren Neigungswinkel verstellbar ist. Je steiler die Segmente 52 angeordnet sind, desto größer sind die schlitzförmigen Lufteintrittsöffnungen 32.

Das aus der Verwirbelungskammer 16 austretende Gemisch aus Luft 5 und Luftbehandlungsmittel wird durch die Rückhaltescheibe 36 hindurch in die Zwischenkammer 38 geführt. Die Rückhaltescheibe 36 weist Öffnungen mit geringem Durchmesser auf oder besteht aus einer feinporigen Membran. Durch die Rückhaltescheibe 36 werden ggf. von 10 dem Luftstrom mitgerissene Luftbehandlungsmittel-Tröpfchen zurückgehalten, SO dass möalichst dampfförmiges nur Luftbehandlungsmittel in die Zwischenkammer 38 gelangt.

Die Zwischenkammer 38 ist als zusätzliche Sicherheit vorgesehen. Hierbei ist sichergestellt, dass ggf. in dem Gemisch aus Luft und Luftbehandlungsmittel befindliches Luftbehandlungsmittel, das nicht in dampfförmiger Form vorliegt, in der Zwischenkammer 38 Der an den Wänden der Zwischenkammer auskondensiert. 38 auskondensierende Teil des Luftbehandlungsmittels fließt durch die Rückhaltescheibe 36 zurück in die Verwirbelungskammer 16. Aus der Zwischenkammer 38 tritt entlang des Pfeils 42 ausschließlich ein Gemisch aus Luft und dampfförmigem Luftbehandlungsmittel in die Ventilatorkammer 44 ein. Das in den Ventilatorraum 44 eintretende Gemisch weist kein Aerosol mehr auf, so dass die geringe Menge an Luftbehandlungsmittel, die sich in dem Gemisch befindet, nicht mehr als Niederschlag nachweisbar ist.

15

20

25

30

In dem Luftzuführkanal 28 ist zum Filtern der angesaugten Luft ein Partikelfilter 54, insbesondere ein Pollenfilter, ein Bakterienfilter 56 und ein Feuchtigkeitsfilter 58 vorgesehen. Durch den Feuchtigkeitsfilter 58

wird die Feuchtigkeit aus der angesaugten Luft entnommen, da die verwendeten Luftbehandlungsmittel häufig hydroskopisch sind.

An die Ventilatorkammer 44 kann eine Druckerzeugungseinrichtung 60 (Fig. 7) angeschlossen sein. Im dargestellten Ausführungsbeispiel 5 handelt es sich um eine zweistufige Druckerzeugungseinrichtung mit einer ersten Druckerzeugungsstufe 62 und einer Druckerzeugungsstufe 64. Nach der Druckerzeugungseinrichtung 60 wird das Gemisch aus Luft und Luftbehandlungsmittel in einen flexiblen Schlauch 66 mit erhöhtem Druck eingeleitet. An den flexiblen Schlauch 10 66 ist eine Lanze 68 mit Austrittsöffnungen 70 angeschlossen. Die Lanze 68 kann in Lebensmittelverpackungen eingeführt werden, um diese mit dem Gemisch aus Luft und Luftbehandlungsmittel zu füllen.

15 Wenn mit der erfindungsgemäßen Vorrichtung ein Luftentkeimungsmittel ausgebracht wird, kann dieses anstelle von Stickstoff in Verpackungen Brötchen von u.dgl. eingeleitet werden. Das Luftentkeimungsmittel bewirkt ein Abtöten der auf den Brötchen befindlichen Schimmelkeime. Dadurch ist auch bei in den 20 Schweißnähten der Verpackung häufig vorkommenden kleinen Öffnungen gewährleistet, dass die Brötchen nicht zu schimmeln beginnen. Dies ist beim Verwenden von Stickstoff o.ä. nicht der Fall, da Stickstoff nur die Schimmelbildung unterdrückt. Dies bedeutet, dass die Brötchen zu schimmeln beginnen, sobald Frischluft in die Verpackung gelangt. Bei der Verwendung von Luftentkeimungsmittel müssen 25 zusätzlich zur Frischluft auch Schimmelkeime in die Verpackung eindringen. Dies ist durch die sehr kleinen Öffnungen in den Schweißnähten im allgemeinen nicht möglich. Durch das Verwenden von Luftentkeimungsmitteln in Verpackungen ist die Gefahr des Schimmelns des enthaltenen Lebensmittels erheblich verringert. 30

Das Zerstäuben/Verteilen erfolgt dabei so, dass die Konzentration der antimikrobiellen Zusammensetzung 0,001 bis 1 ml pro m³ Luft, insbesondere 0,01 bis 0,1 ml pro m³ Luft, beträgt. Bei austauschenden Luftsystemen, bei denen eine stündliche Umwälzung erfolgt, ist das Verfahren so einzustellen, dass eine Dosierung von 0,001 bis 1 ml pro m³ pro Stunde, insbesondere von 0,02 bis 0,1 ml pro m³ pro Stunde, gegeben ist.

In experimentellen Beispielen konnte gezeigt werden, dass durch die Verteilung bzw. das Zerstäuben der erfindungsgemäßen antimikrobiellen Zusammensetzung ein Reduktionsfaktor R_f von log 5 bis 3 erzielbar ist, d. h. eine Reduktion der Keime pro m^3 Luft von 10.000 auf 0 möglich ist.

15

20

Das vorliegende Verfahren eignet sich dadurch sowohl zur Entkeimung der Luft in privaten Haushalten, Büros und öffentlichen Gebäuden als auch in lebensmittelverarbeitenden Betrieben, Transportvorrichtungen, Kühl-, Klima- und sonstigen Lüftungsbereichen. In den letzteren wird durch die Entkeimung der Umgebungsluft (z. B. bei der Verpackung der Lebensmittel) eine deutlich höhere Stabilität der Lebensmittel erzielt.

Die vorliegende Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

Beispiele

5

10

15

<u>Verwendete Apparaturen:</u> Für die nachfolgend beschriebenen Beispiele wurden die in den Figuren 1 bis 4, 6 und 7 abgebildeten Vorrichtungen verwendet.

<u>Fig. 1:</u> Luft-EvL(Entkeimung von Luft)-Bubbler
Autonome, fest installierte oder mobile Bubblereinheit mit eingebautem
Abluftventilator und Pumpe. Luftmenge 2 - 1600 m³/h (oder größer)

Funktionsprinzip: Bubbler mit schwebendem EvL-Fließbett Luft mit gegenströmendem EvL-Mittel. Hier wird EvL-Mittel in einer Kammer mit starkem Unterdruck zum Schweben gebracht. Dadurch ein Gleichgewicht zwischen entsteht Luftunterdruck und EvL-Mittelgewicht. Die Luft verteilt sich auf die gesamte EvL-Fläche und steigt als mikroskopisch kleine Blasen durch das EvL-Bett. Die Luftblasen bilden eine sehr große Kontaktfläche zwischen Gas und Flüssigkeit. Luftdruck und Verweilzeit stehen in einem ausgewogenen Verhältnis. EvL-Mittel wird mit der Luft entsprechend mittransportiert.

20

Ventilator: Der Abluft-Radialventilator befindet sich immer im Reinluftbereich und kann auch extern installiert sein.

Bubbler: Der Wäscher besteht aus:

- 25 Absorptionsflüssigkeits-Behälter
 - Waschkammer
 - Trockenkammer
 - Ventilator

Legende zur Fig. 1:

- 1) Luftansaugstutzen mit/ohne Mikrofilter
- 2) EvL-Mittelzufuhr
- 3) z. B. Pumpe 15 m³/h
 Motor 220/380 V; 2800 U/min; 1,1 kW
 - 5) Dosiereinheit (elektr.) Menge/Luft Verhältnis EvL-Mitteldosierung $0.02 \text{ ml} 0.1 \text{ ml/m}^3$ (h) Dosierung
 - 6) EvL-Mittel
- 10 7) EvL-Mittel
 - 9) Waschkammer
 - 10) Trockner
 - 12) Ventilator 1200/1800 m³/h Motor 220/380 V; 2800 U/min; 1,1 kW
- 15 15) Ausblasstutzen z.B. ∅ 200 mm
 - <u>Fig. 2:</u> EvL-Zerstäuber-Niederdruck-System (für dünne Flüssigkeiten) Zum Zerstäuben dünner Öle und Flüssigkeiten mit gezieltem Wirkungsbereich.
- 20 Bereits ab 2 bar Überdruck spricht der Zerstäuber an. Der Zerstäuber lässt sich durch den biegsamen Metallschlauch ganz nach Wunsch drehen und wenden und kann mit dem Magnethalter an jeder beliebigen Stelle befestigt werden.
- Funktion: Bei anstehender Druckluft wird sofort zerstäubt (ein eingebautes Rückschlagventil lässt die Flüssigkeit im Schlauch nicht absinken. Der Zerstäuber arbeitet dauernd oder mit dem Blasautomat taktweise aber immer in wohldosierten Mengen. Im Zentrum des Luftstrahls wird die Flüssigkeit wirtschaftlich und sauber zugeführt. Über die Luft- und Flüssigkeitsdrossel kann die Luft- und Flüssigkeitsmenge

fein eingestellt werden. Der Zerstäuber ist von 10° bis 30° Sprühwinkel stufenlos einstellbar.

Legende zur Fig. 2:

- 5 1) Metallschlauch vernickelt
 - 2) Luftdrossel
 - 3) Sprühwinkel 10° 30°
 - 4) Flüssigkeitsdrossel
 - 5) PVC-Schlauch 1 m
- 10 6) Anschluss für PK4
 - 7) Slebventil
 - 8) Rückschlagventil
 - 9) Anschluss für Druckluft
 - 10) Drosselkugel (nicht sichtbar)

15

Fig. 3: EvL-Verdampfungssystem

Fig. 4: EvL-Entkeimung in der Verpackung mit Bubbler

20 Ventilator: Der Abluft-Radialventilator befindet sich immer im Reinluftbereich und kann auch extern installiert sein.

Legende zur Fig. 4:

- 1) Luft und/oder CO_2 /oder Stickstoff o. ä.
- 25 Ansaugstutzen mit/ohne Mikrofilter
 - 2) EvL-Mittelzufuhr
 - 3) Pumpe 15 m³/h

Motor 220/380 V; 2800 U/min; 1,1 kW

- 5) Dosiereinheit (elektr.) Menge/Luft Verhältnis EvL-Mitteldosierung
- $0,02 \text{ ml} 0,1 \text{ ml/m}^3 \text{ (h) Dosierung}$

- 6) EvL-Mittel
- 7) EvL-Mittel
- 9) Waschkammer
- 10) Trockner
- 5 12) Ventilator $1200/1800 \text{ m}^3/\text{h}$

Motor 220/380 V; 2800 U/min; 1,1 kW

- 13) Ausbringung in die Verpackung (z. B. über Lanze)
- 14) Druckreservoir (ca. 2 8 bar komprimiert) bestehend aus Luft und Co_2 und N_2 und EvL-Mittel mit geringer Feuchtigkeit
- 10 15) Ausblasstutzen z.B. Ø 200 mm

Entkeimungsmittel: In den nachfolgenden Beispielen wird eine Entkeimungsmittelzusammensetzung, bestehend aus 5,5 Gew.-% Polyphenol (z.B. Tannin), 10,3 Gew.-% Benzylalkohol, 4,2 Gew.-% etherisches Öl (phenolisch) und 80,0 Gew.-% Propylenglykol, verwendet (nachfolgend auch als "EvL-Mittel" oder "EvLM" bezeichnet)

<u>Beispiel 1:</u> Untersuchung der Entkeimung von Luft mittels der in Figur 1 dargestellten Vorrichtung

20

15

Projekt:

Wirksamkeitsprüfung von EvL in Kombination

mit Dosierung durch Bubbler (Prototyp)-System

(Fig. 1)

Probenart:

Gelatinefilter aus Luftkeimsammler Satorius MD-

25

8

Untersuchungsmethode: BLA 9420/TRBA 430, indirekte Methode

Probenparameter

Meßdauer:

5 min

28

Volumenstrom:

 $8 \text{ m}^3/\text{h}$

Probenahmevolumen:

666,671

Dosierung:

0,02 ml/m³ EvL-Mittel

Gesamtkeimzahl (KBE):

Gemisch aus Schimmel und

(Penicillium

commune,

Cladosporium,

Hefen

Aspergillus

niger,

Saccharomyces,

cerevisiae)

Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefasst.

10

5

Tabelle 1

Original-Nr.	Entnahmestelle (Tag)	Keimzahl
99669-12	Prüfkammer, Nullwert,	10.400 KBE/m ³
	0	
99669-13	Prüfkammer, Nullwert,	11.150 KBE/m ³
	0	·
99669-14	Prüfkammer, 10:45, 1	50 KBE/m ³
99669-15	Prüfkammer, 10:55, 1	0 KBE/m ³
99669-16	Prüfkammer, 18:35, 1	0 KBE/m ³
99669-17	Prüfkammer, 18:40, 1	50 KBE/m ³
99669-18	Prüfkammer, 10:15, 2	0 KBE/m ³
99669-19	Prüfkammer, 10:25, 2	0 KBE/m ³
99669-20	Prüfkammer, 19:10, 2	0 KBE/m ³
99669-21	Prüfkammer, 8:50, 5	0 KBE/m ³
99669-22	Prüfkammer, 9:00, 5	0 KBE/m ³
99669-23	Prüfkammer, 10:15, 6	0 KBE/m ³
99669-24	Prüfkammer, 10:20, 6	0 KBE/m ³
99669-25	Prüfkammer, 18:40, 6	0 KBE/m ³

99669-26	Prüfkammer, 18:50, 6	0 KBE/m ³		
Handling-BL	18:40, 6	0 KBE/m ³		

Durch das Eingeben von Keimen (Schimmelpilze) Gesamtkeimzahl entspricht 10.000 Keime (KBE)/ m^3 Luft und dessen bakteriologischer Nullwert

- 5 Kontrolle konnte nach Eingeben (Feinverteilung der EvL-Mittel durch Bubbler-System (s. technische Funktion) des EvL-Mittels nach dem 1. bis 6. Tag mehrheitlich keine Verkeimung in der Luft mehr festgestellt werden.
- 10 <u>Beispiel 2:</u> Verifizierung von Anwendungen zur Entkeimung von Luft mittels der in Fig. 2 dargestellten Vorrichtung

Anwendung: Vernebeln in der Raumluft zur Reduzierung der

Keimzahl

15 Problematik: Allgemein hohe Keimzahl darunter auch pathogene

Bakterien

(grampositiv und gramnegativ), Bacillus spec.

Dosierung: 0,02 - 0,10 ml EvL-Mittel pro cm³ Luft/h

20 Durchführung

Simulation folgenden Raumklimas:

Temperatur:

ca. 25 °C

Rel. Luftfeuchtigkeit:

ca. 55 %

Diskontinuierliche Luftumwälzung mit entspr. Gerät (Zerstäuber-25 Niederdruck (ZN) 2-Stoffdüsen-System); gezielte Kontamination mit Bacillus subtilis, Pseudomonas fluorescens und Staphylococcus aureus (10² bis 10³) und diskontinuierliches Besprühen des Raums mit EvL-

30

Gerät mittels ZN-Kopf-Düsen-Sprühtechnik (alle 200 s wird 5 s gesprüht)

Ziel/Ergebnis: Reduzierung des Keimgehalts der Raumluft 5 (Bakteriologie: Gesamtkoloniezahl, *Pseudomonas fluorescens* als Leitkeim für *Legionella spp., Staphylococcus aureus, Bacillus subtilis*)

Probenahme (RCS-Luftkeimmessungen und Sedimentationsplatten)
Vor Beimpfung, nach Beimpfung unmittelbar vor der Anwendung

Täglich, bis keine Reduzierung mehr feststellbar ist (1 - 2 mal täglich an 2 Stellen Sedimentationsplatten, 1 x RCS).

Auswertung

20

Prüfbereich: Raum ohne Klimaanlage von 32,8 m³

15 Vorabergebnis: RCS-Gerät

Gesamtkoloniezahl: 380/m³

Durchführung: Künstliche Belastung der Raumluft mit Bacillus subtilis,

Pseudomonas fluorescens und Staphylococcus aureus.

Gemessen wurde vorwiegend morgens und zum Teil

abends, nachdem ein Ventilator 4 min eingeschaltet

worden war.

Ergebnis: s. nachfolgende Tabelle 2

Kommentar: Nach Einbringung der Bakterinensuspension konnte

bereits bei

25 EvL-Vernebelung nach einem Tag eine drastische

Keimreduktion festgestellt werden. Schon nach einem

Tag konnten keine Pseudomonaden oder *Bacillus* subtilis mehr in der Luft festgestellt werden, ebenfalls

nach ca. 30 Stunden war kein *Staphylococcus aureus*-

30 Keim in der Luft feststellbar. Das bedeutet für die

Praxis, dass durch eine Anwendung mit EvL die Luft dauerhaft von *Bacillus subtilis* und *Staphylococcus aureus* als auch *Pseudomonas spec.* und somit auch *Legionella spp.* befreit werden kann.

5

Tabelle 2

	RCS/m ³	Sedimentationsplatten (Ausstellzeit 30 min)					
	GKZ	vorn im Raum			hinten im Raum		
Kontrolltag		GKZ	Staph. aureus	Pseudo- monade n	GKZ	Staph. aureus	Pseudo- monade n
0 morgens	8.600	1.300	1.900	640	1.560	2.400	570
1 morgens abends	240* 205*	16 9	1 < 1	< 1 < 1	10 12	< 1 < 1	< 1 < 1
2 morgens abends	105* 135*	1 3	< 1 < 1	< 1 < 1	3 3	< 1 < 1	< 1 < 1
3 morgens	15*	1	< 1	< 1	1	< 1	< 1
4 morgens	15* ¹	1	< 1	< 1	< 1	< 1	< 1
5 morgens	10*1	2*	< 1	< 1	4*	< 1	< 1
abends	14* ¹	1*	< 1	< 1	2*	< 1	< 1
6 morgens	40* ¹	5*	< 1	< 1	6*	< 1	< 1
7 morgens	35* ¹	4*	< 1	< 1	3*	< 1	< 1

^{* =} keine Bacillus subtilis, keine Pseudomonas spec., keine Staph.

10 aureus

^{*1 =} vorwiegend Schimmelpilze

Ausgangssuspension: 9.8×10^8 Bacillus subtilis

7,6 x 10⁸ Staphylococcus aureus

4,9 x 10⁸ Pseudomonas fluorescens

5 <u>Beispiel 3:</u> Verifizierung von Anwendungen zur Entkeimung von Luft mittels der in Fig. 3 dargestellten Vorrichtung

EvL-Entkeimung von Luft

Anwendung:

Vernebeln in der Raumluft

10 Problematik:

Schimmel und Hefen

Dosierung:

0,02 - 0,1 ml EvL-Mittel pro cm3 Luft/h

(Raum 32,8 m³ ohne Klimaanlage)

Durchführung

15 Simulation folgenden Raumklimas:

Temperatur:

ca. 25 °C

Rel. Luftfeuchtigkeit:

ca. 55 %

Kontinuierliche Luftumwälzung mit dem in Fig. 3 gezeigten Verdampfungssystem;

gezielte Kontaminierung mit *Penicillium commune, Cladosporium suaveolens, Aspergillus niger* und *Saccharomyces cerevisiae* (5 x $10^3/\text{m}^3$) und kontinuierliches Vernebeln des Raums mit EvL-Entkeimung von Luftmittel mittels Verdampfungs-Gerät. Dosierung: 0,02 - 0,1 ml/m³/h EvL-Mittel.

25

Ziel/Ergebnis: Reduzierung von Schimmel und Hefen (Bakteriologie: Schimmel und Hefen)

Probenahme (RCS und Sedimentationsplatten)

Am Tag vor der Anwendung; danach täglich, bis keine Reduzierung mehr feststellbar (2 x täglich morgens und abends an 2 Stellen Sedimentationsplatten, $1 \times RCS$)

5 Prüfbereich:

Raum ohne Klimaanlage von 32,8 m³

Vorabergebnis:

RCS-Gerät		Sedimentationsplatte (30 min)			
		vorne hinten			
Hefen/m ³	Schimmel/m ³	Hefen	Schimm	Hefen	Schimm
			el		el
0	380	0	20	0	14

10 Durchführung:

Künstliche Belastung der Raumluft mit Aspergillus niger, Penicillium commune, Cladosporium suaveolens und Saccharomyces cerevisiae am Tag 0 morgens

Gemessen wurde vormittags und nachmittags nachdem ein Ventilator 5 min eingeschaltet

worden war.

Die EvL-Vernebelung begann am Tag 0 nachmittags.

Das Ergebnis ist in Tabelle 3 zusammengefasst.

20 Kommentar:

15

Nach Einbringung der Schimmelpilze und Hefen $(5,2 \times 10^3/\text{m}^3)$ konnte bereits bei EvL Vernebelung am gleichen Tag eine Halbierung der Kontaminanten $(2 \times 10^3/\text{m}^3)$ festgestellt werden.

34

Am 2. Tag reduzierten sich die Schimmelpilze und Hefen um ca. 90 % der Ausgangsbelastung, d. h. auf $10^2/\text{m}^3$.

Am 8. Tag (ca. 1 Woche) reduzierten sich der Wert auf 10^2 - $10/m^3$ bzw. um 98 %.

Innerhalb der 2. Woche zeigte sich, dass EvL in der Lage ist, ein einmal erreichtes Bioklima aufrecht zu erhalten.

Das würde für die Praxis bedeuten, dass eine Langzeitanwendung mit EvL in der Luft dauerhaft eine niedrige Schimmelpilz-/Hefezahl erreicht.

Tabelle 3

		RCS/m ³		Sedimentationsplatte (30 min, YGC-Agar)				
				vorne	vorne			
Kontrolltag		Schimme I	Hefen	Schimmel Hefen		hinten Schimme		
0	morgen s	5270	-	356	-	360	-	
	abends	2273	_	41	1	48	1	
1	morgen s	655	20	13	32	31	32	
	abends	465	_	16	-	17	1	
2	morgen s	495	25	28	37	22	42	
	abends	365	6	13	-	12	-	
3	morgen s	290	25	7	1	12	-	
	abends	335	10	7	-	10	_	

5

10

15

4	morgen s	420	-	18	-	22	-	_
	abends	295	-	8	-	12	-	
5	morgen s		-	14	-	7	-	
	abends	345	5	13	-	17	-	
6	morgen s	285	-	7	1	1	-	
	abends	275	-	7	-	6	1	
7	morgen s	185	5	4	5	4	2	
	abends	95	30	5	-	5		
8	morgen s	105	-	1	-	-	-	
	abends	85	-	4	-	3	-	
9	morgen s	205	-	5	-	9	-	
	abends	95	-	2	-	11	-	
10	morgen s	85	-	4	1	9	1	
	abends	90	-	6	-	7	_	
11	morgen s	135	-	4	-	8	-	
	abends	85	-	7	-	6	-	
12	morgen s	70	-	4	1	6	2	
-	abends	90	-	11	-	8	-	
13	morgen s	60	-	5	-	5	-	
	abends	50	-	7	-	4		

Das Bubbler-EvL-System von Beispiel 1 zeigte bereits nach einem Tag Einwirkung die höchste Effektivität, d. h. einen Reduktionsfaktor von RF

36

LOG 5 (ca. 10000 auf 0). Das Zweistoffdüsensystem von Beispiel 2 zeigt eine geringere Effektivität, ist jedoch ausreichend. Das Verdampfungssystem von Beispiel 3 ist nur für kleine Räumlichkeiten effektiv einsetzbar. Das EvL(Entkeimung von Luft)-Mittel zeigt in allen Systemen hohe Wirksamkeit.

Beispiel 4:

5

Die Raumluft eines Käsereifelagers wurde mit 50 ppt pro m³/h EvL10 Mittel gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren versetzt und die auftretenden koloniebildenden Einheiten von Schimmelpilzen und Hefen auf dem reifenden Käse über 100 Tage bestimmt und mit denjenigen von originaler Käselagerluft (ohne EvL-Mittel) verglichen. Die Ergebnisse sind in Fig. 5 zusammengefasst. Hierbei bedeutet der Mittelwert ca.
15 70 % Keimreduktion und der Low Level Wert bis ca. 99 % Keimreduktion = Reinraumqualität bei 15 ppt Dosierung EvL-Mittel.

Patentansprüche

- Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder
 Zerstäuben einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung frei von Ethanol und Isopropanol ist und
 - (a) eine oder mehrere GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
- 10 (b) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus
 - (b1) Polyphenolverbindungen und
 - (b2) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, enthält.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
 - 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a), 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b1) und
- 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (b2) enthält.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei der GRAS-Aroma-Alkohol (a) ausgewählt ist aus:
- Benzylalkohol, Acetoin, Ethylalkohol, Propylalkohol, iso-Propylalkohol, Propylenglykol, Glycerin, n-Butylalkohol, iso-Butylalkohol, Hexylalkohol, L-Menthol, Octylalkohol, Zimtalkohol, α-Methylbenzylalkohol, Heptylalkohol, n-Amylalkohol, iso-Amylalkohol, Anisalkohol, Citronellol, n-Decylalkohol, Geraniol, β-γ-Hexanol, Laurylalkohol, Linalool, Nerolidol,

Nonadienol, Nonylalkohol, Rhodinol, Terpineol, Borneol, Clineol, Anisol, Cuminylalkohol, 10-Undecen-1-ol, 1-Hexadecanol oder deren Derivate, die Polyphenolverbindung (b1) ausgewählt ist aus:

Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Usninsäure, Acylpolyphenolen, Ligninen, Anthocyane, Flavonen, Catechinen, Gallussäurederivaten, Kaffeesäure, Flavonoiden, Derivaten der genannten Polyphenole und Extrakten aus Camellia Primula und

die GRAS-Säure (b2) ausgewählt ist aus:

Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Capronsäure, Hydrozimtsäure, Pelargonsäure, Milchsäure, Phenoxyessigsäure, Phenylessigsäure, Valeriansäure, iso-Valeriansäure, Zimtsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.

15

- 4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
- (a1) wenigstens einem aromatischen GRAS-Aroma-Alkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls
- 20 (a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und enthält.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, wobei der aromatische GRAS-Aroma-25 Alkohol ausgewählt ist aus Benzylalkohol, 2-Phenylethanol, 1-Phenylethanol, Zimtalkohol, Hydrozimtalkohol und 1-Phenyl-1-propanol und vorzugsweise Benzylalkohol ist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, wobei der weitere GRAS-Aroma-30 Alkohol

- (a2) ein hydrophiler GRAS-Aroma-Alkohol und/oder die GRAS-Säuren (b2) eine hydrophile GRAS-Säure ist.
- Verfahren nach Anspruch 6, wobei der hydrophile GRAS-AromaAlkohol ein einwertiger oder mehrwertiger Alkohol mit 2 bis 7 C-Atomen
 ist und insbesondere ausgewählt ist aus 1-Propanol, Glycerin,
 Propylenglykol und Acetoin und vorzugsweise Propylenglykol ist; und
 die hydrophile GRAS-Säure eine organische Säure mit 2 bis 10 CAtomen ist und insbesondere ausgewählt ist aus Essigsäure,
 Aconitsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Milchsäure, Phenylessigsäure,
 Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure,
 Hydrozimtsäure und deren physiologischen Salze.
- 8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 bis 7, wobei15 die antimikrobielle Zusammensetzung
 - 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Komponente (a1); 0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2); und
 - 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b1),
- 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (b2) enthält.
- Verfahren nach Anspruch 8, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,1 bis 10 Gew.-% Komponente (a1), vorzugsweise
 Benzylalkohol und wenigstens 75 Gew.-%, insbesondere 90 bis 99 Gew.-% hydrophilen GRAS-Aroma-Alkohol, insbesondere Propylenglykol enthält.
- 10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, wobei30 die antimikrobielle Zusammensetzung noch weitere GRAS-Aromastoffe,

WO 01/03746 PCT/EP00/06462

40

ausgewählt aus (c) Phenolen, (d) Estern, (e) Terpenen, (f) Acetalen, (g) Aldehyden und (h) etherischen Ölen, enthält.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,001 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 9 Gew.-%, der weiteren GRAS-Aromastoffe (c) (h) enthält.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, wobei die weiteren GRAS-Aromastoffe Phenole (c) und/oder etherische Öle (h) sind.

10

- 13. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung keine Derivate der GRAS-Aromastoffe enthält.
- 14. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 bis 12, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung ein oder zwei GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und wenigstens eine Polyphenolverbindung (b1), insbesondere Tannin, enthält.
- 20 15. Verfahren nach Anspruch 14, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,1 20 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01 10 Gew.-% Tannin enthält.
- 16. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15,
 25 insbesondere nach Anspruch 9, wobei der Wassergehalt der antimikrobiellen Zusammensetzung kleiner als 35 Gew.-% ist, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% beträgt.
- 17. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15, wobei30 die Zusammensetzung

WO 01/03746 PCT/EP00/06462

41

- (i) weiterhin ein oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, Emulgatoren, Stabilisatoren, Antioxidantien, Konservierungsmittel, Lösemittel und/oder Trägerstoffe enthält oder
- (ii) ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht.

5

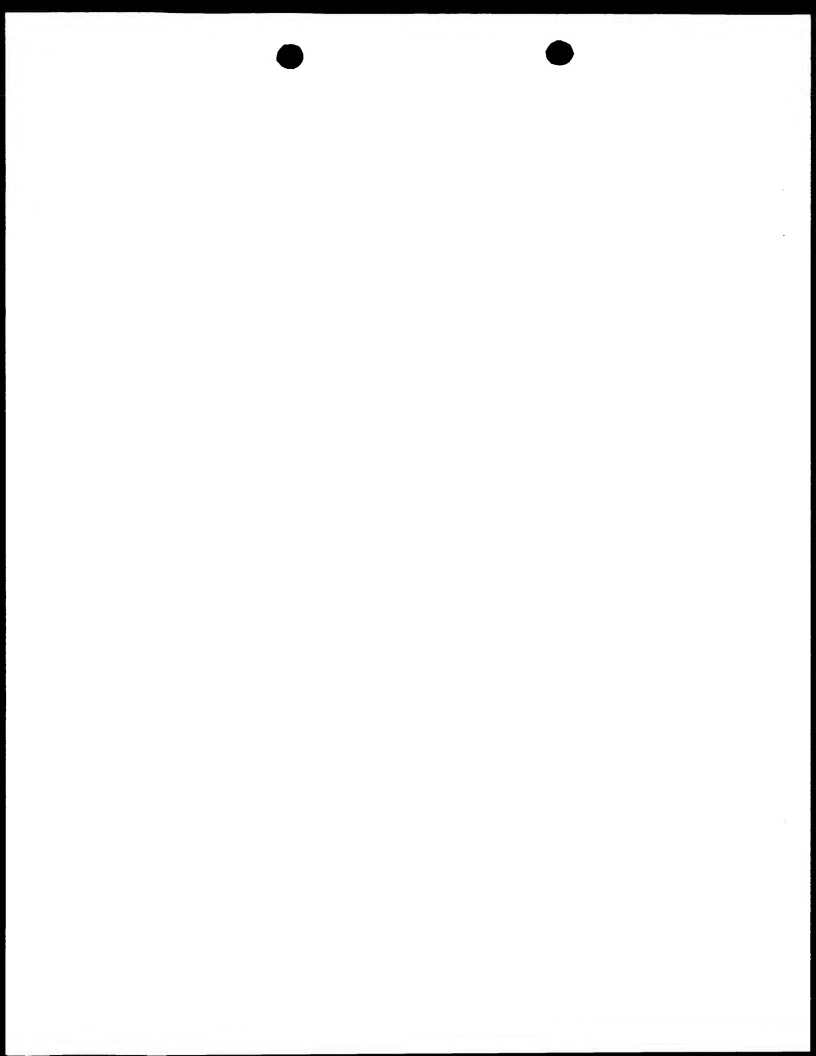
18. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17, wobei das Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung durch ein Zweistoffdüsensystem, Verdampfungssystem oder eine Bubbleranlage für die Luft bzw. in spezieller Ausführung für die Verpackung erfolgt.

10

19. Verfahren nach Anspruch 18, wobei durch das Verteilen oder Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung eine Dosierung von 0,001 bis 1 ml pro m³ Luft pro Stunde, vorzugsweise von 0,01 bis 0,1 ml pro m³ Luft pro Stunde erzielt wird.

15

- 20. Antimikrobielle Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft, wie in Ansprüchen 1 bis 19 definiert.
- 21. Verwendung einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wie in
 20 Anspruch 20 definiert, zur Entkeimung von Luft, einschließlich der Luft in allen Arten von Verpackungen.



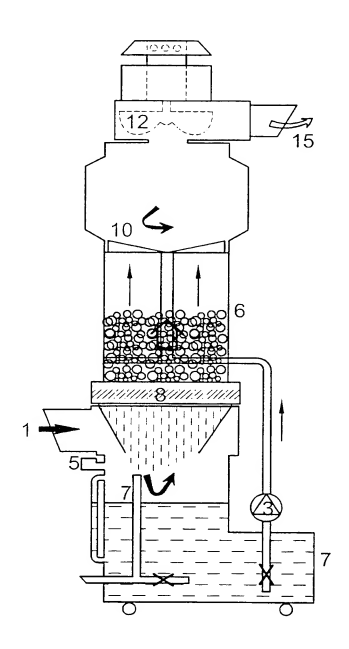
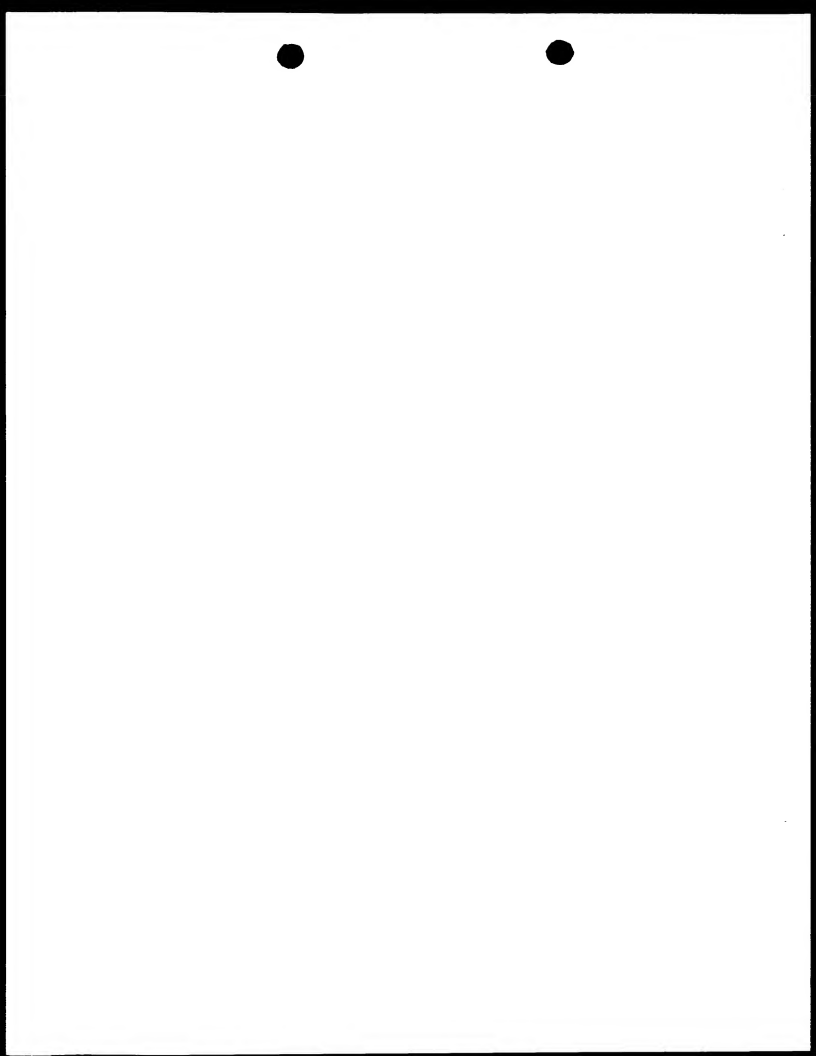
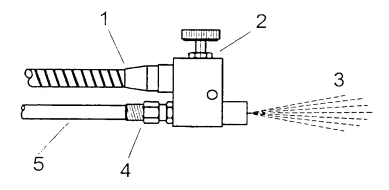
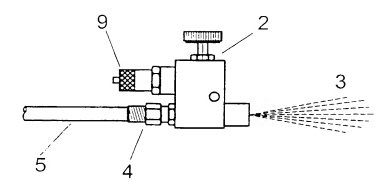


FIG.1







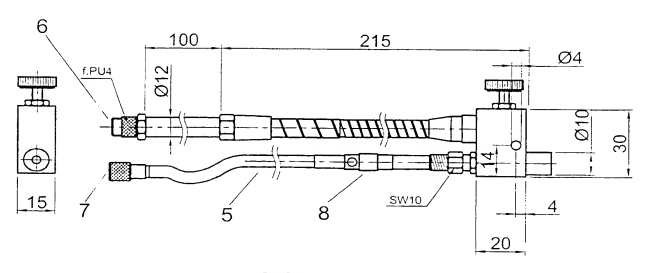
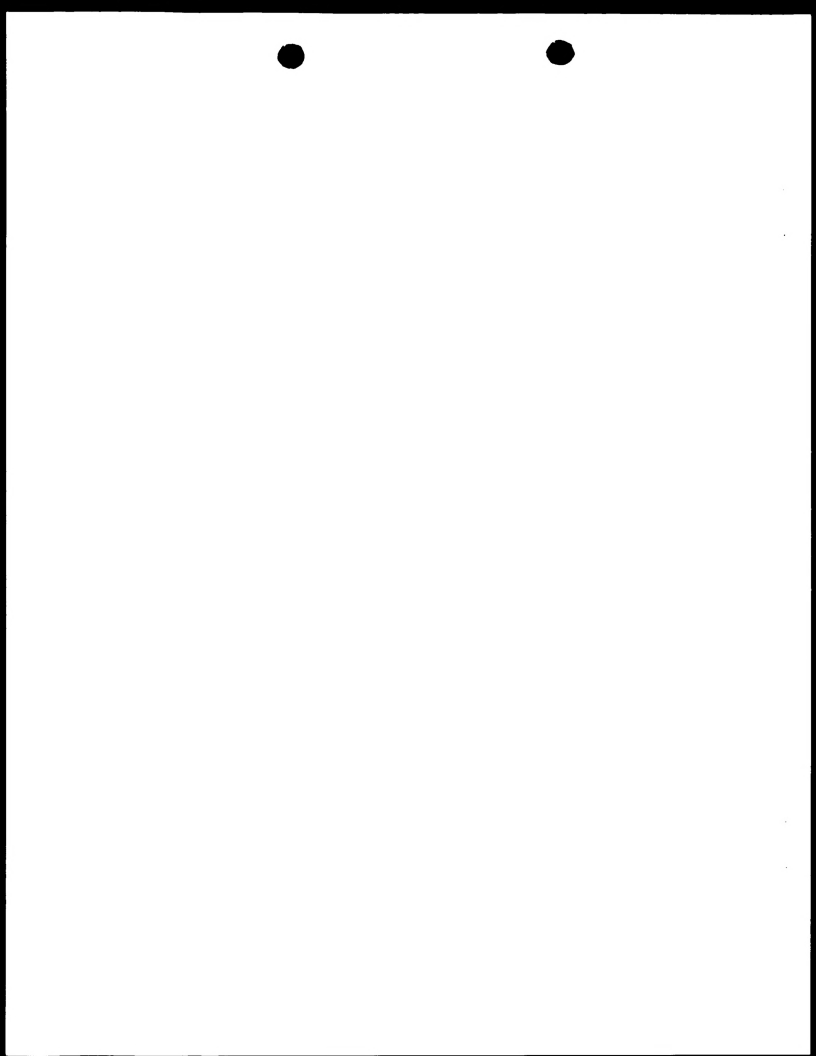


FIG.2

ERSATZBLATT (REGEL 26)



EvL-Verdampfungssystem

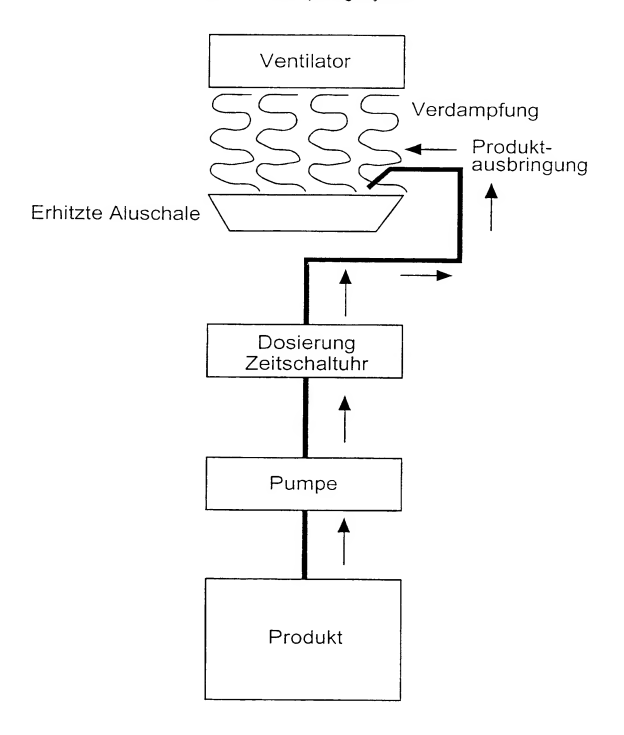
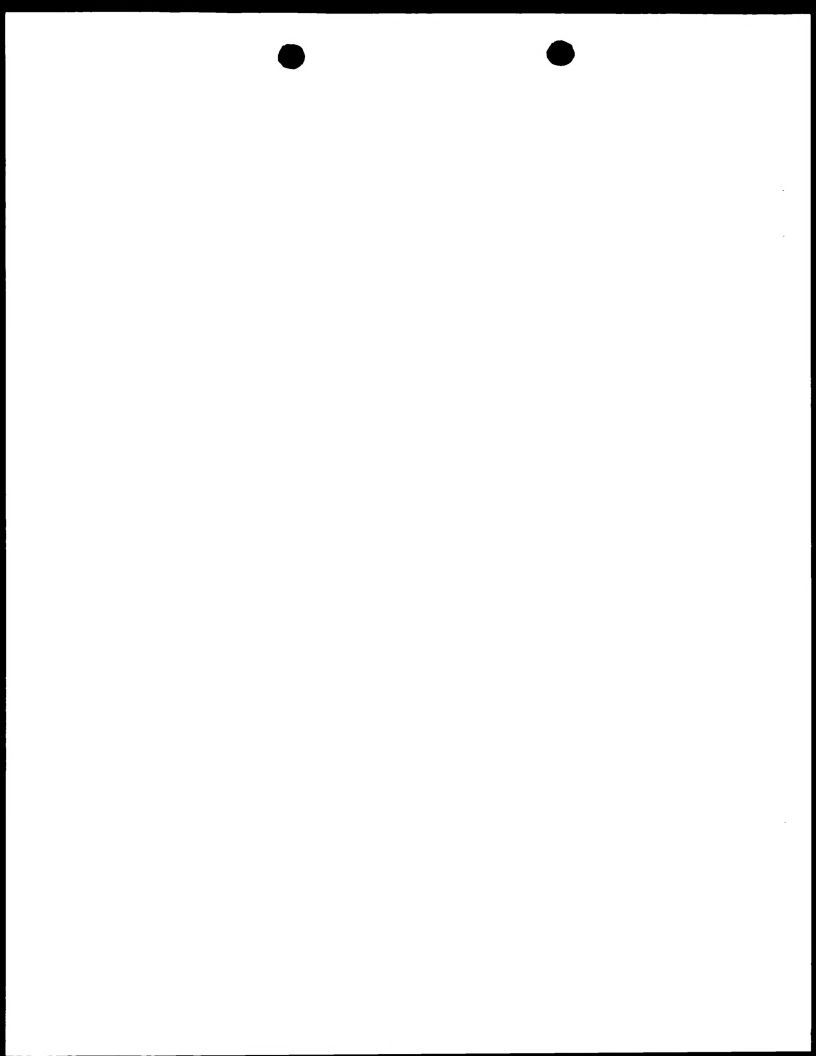


FIG.3



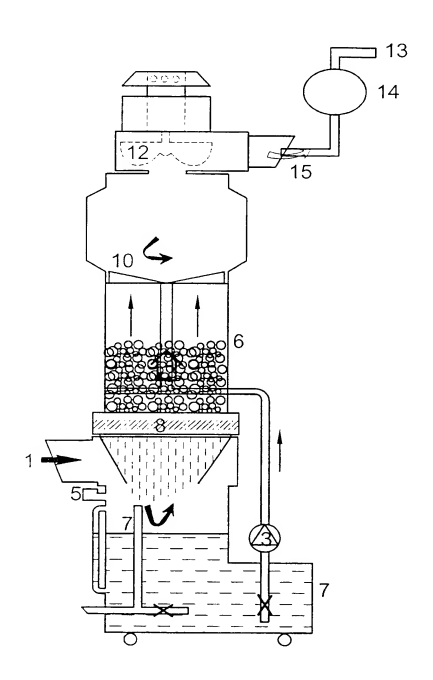
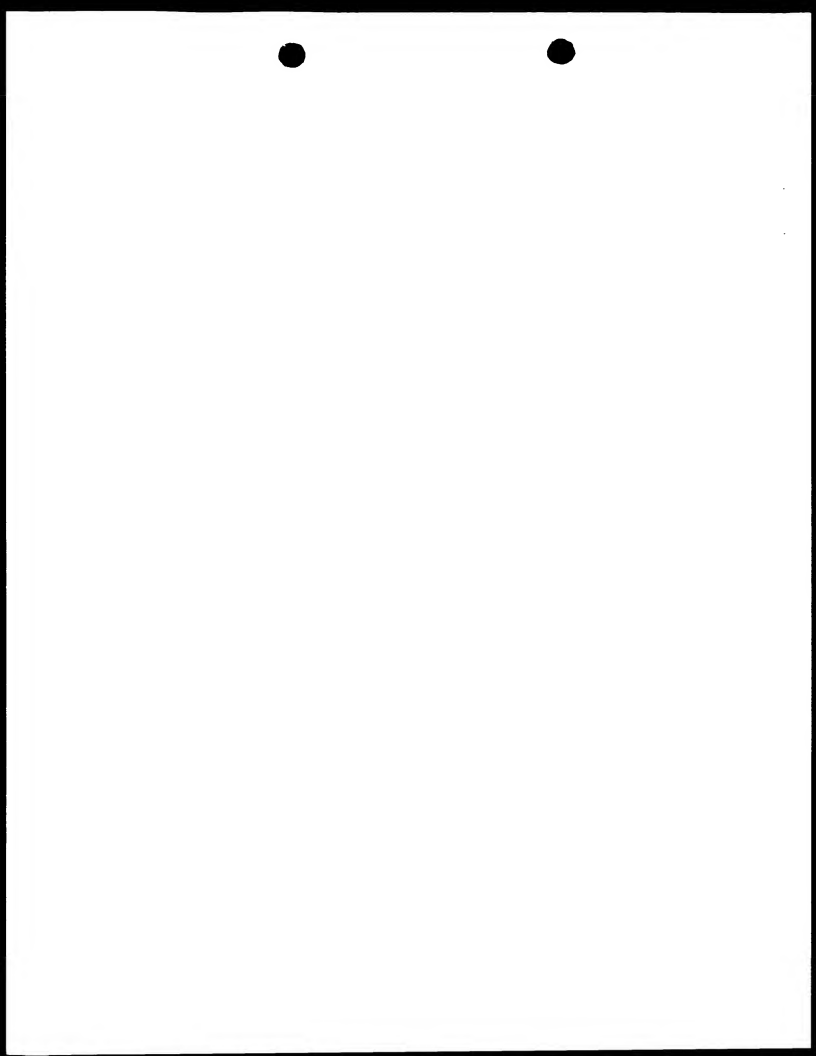
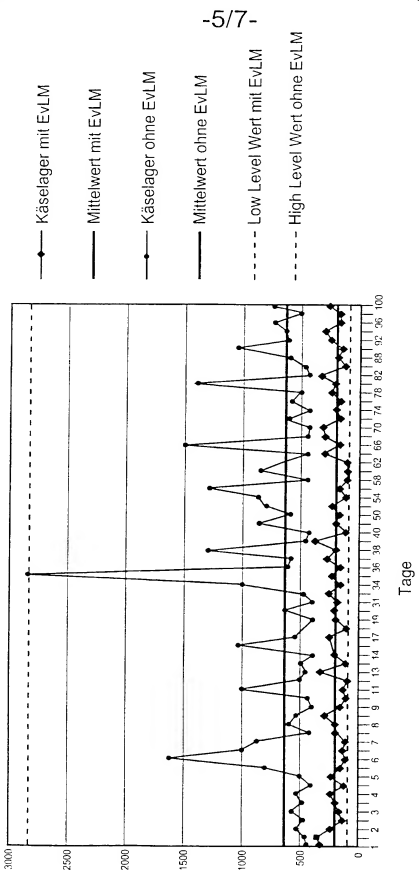
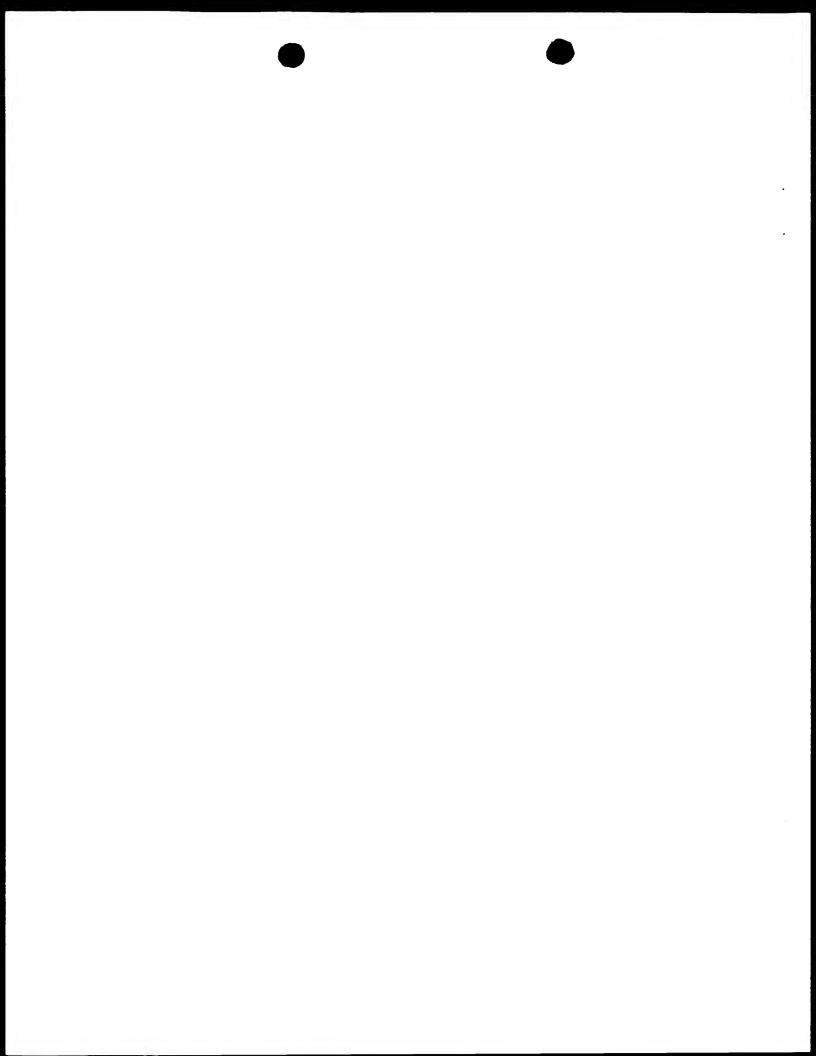


FIG.4





KBE Hefen und Schimmelpilze pro 1000 Liter



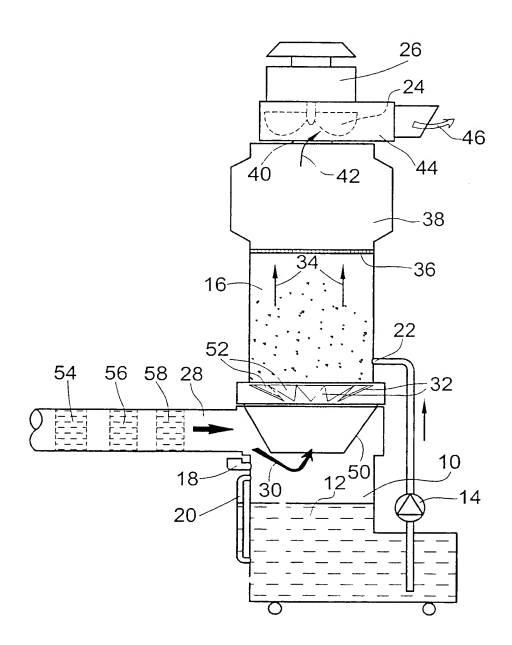
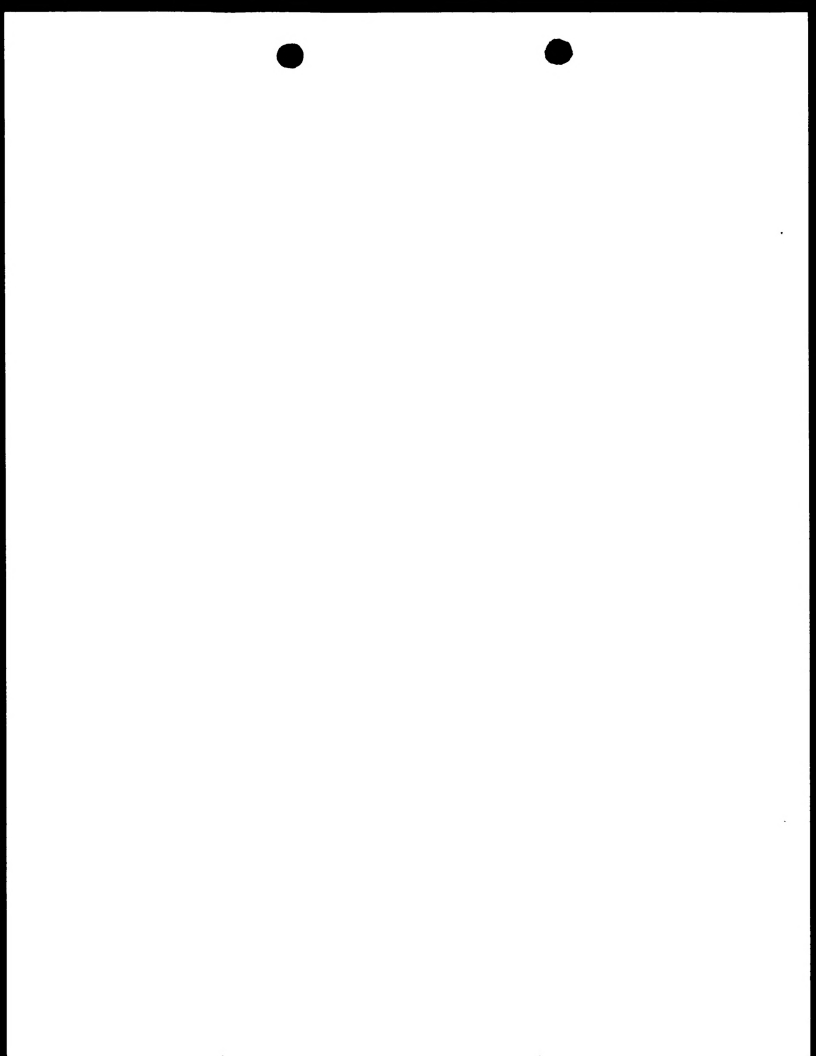


FIG.6



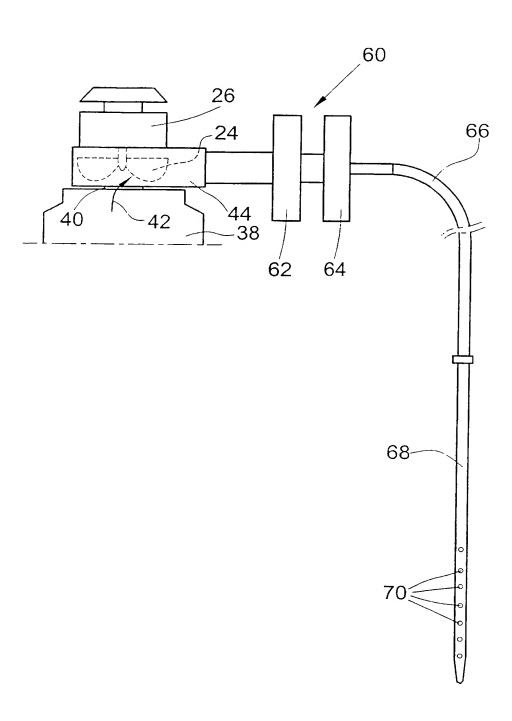
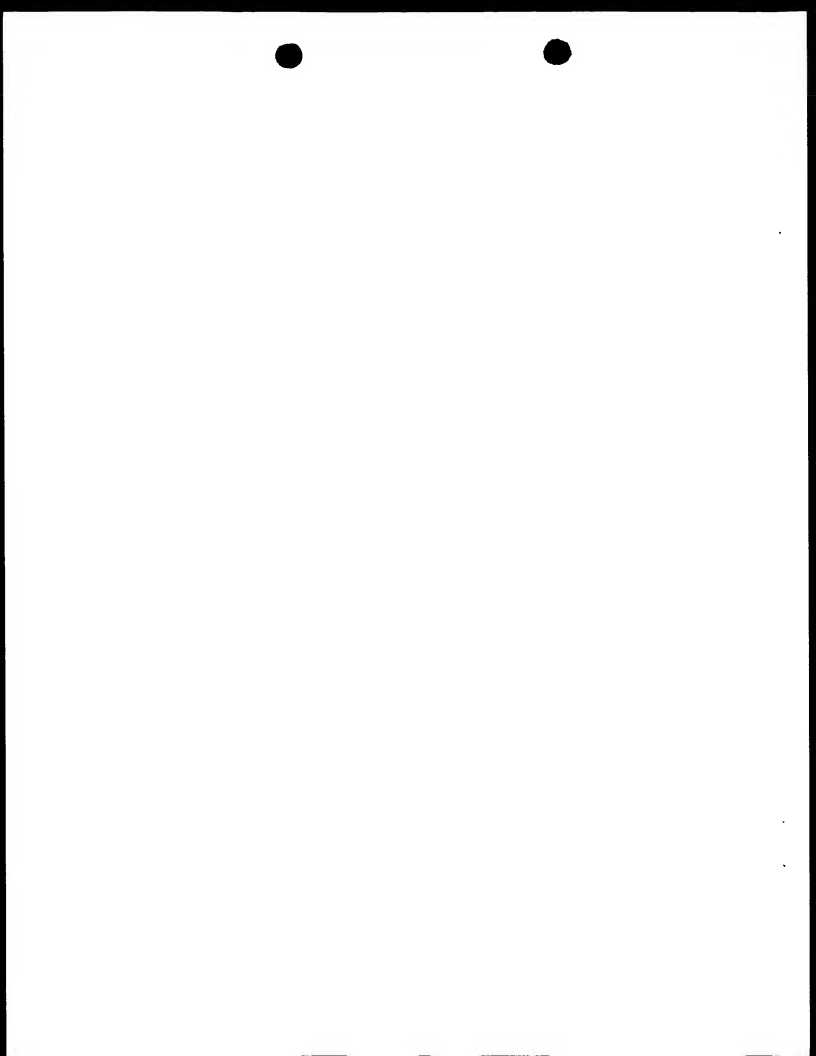
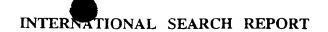


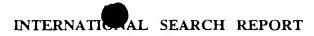
FIG.7





Int tional Application No PCT/EP 00/06462

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61L9/04 A61L9/14								
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELDS	SEARCHED							
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61L								
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched								
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ, EPO-Internal								
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	ievant passages	Relevant to claim No.					
A	DE 196 12 340 A (SCHUER JOERG PETER PROF) 7 November 1996 (1996-11-07) page 3, line 57 -page 4, line 68 page 22, line 29 -page 26, line 35 page 5, line 52 - line 55 page 5, line 16 - line 18		1,20,21					
Α	US 4 977 142 A (GREEN WESLEY F) 11 December 1990 (1990-12-11) cited in the application column 1, line 50 -column 2, line	1,20,21						
Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex.								
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "E" atter document published after the international filing date or pnority date and not in conflict with the application but cited to understand the pniciple or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents; such combination being obvious to a person skilled in the art. "B" document member of the same patent family 								
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 25/10/2000								
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31–70) 340–3016 Diederen, J								



•

Int tional Application No PCT/EP 00/06462

information on patent family members

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19612340	A	07-11-1996	AU WO EP JP	5275096 A 9629895 A 0762837 A 10501445 T	03-10-1996 19-03-1997
US 4977142	A	11-12-1990	AT DE EP JP JP JP US	50144 7 3575860 E 0168243 A 1683570 C 2016731 E 61044821 A 4806526 A	15-03-1990 15-01-1986 31-07-1992 18-04-1990 04-03-1986

Into ionales Aktenzeichen

PCT/EP 00/06462

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES								
IPK 7 A61L9/04 A61L9/14								
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK								
B. RECHERCHIERTE GEBIETE								
Recherchie	rter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A611	ole)						
IIK /	AOIL							
Recherchier	de aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veröffentlichungen, s	owert diese unter die recherchierten Gebiete	tallen					
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtt, verwendete	Suchbegriffe)					
CHEM A	BS Data, WPI Data, PAJ, EPO-Interna	1						
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategone°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	pe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
	· ·							
Α	DE 196 12 340 A (SCHUER JOERG PE	TER PROF)	1,20,21					
	7. November 1996 (1996-11-07)							
	Seite 3, Zeile 57 -Seite 4, Zeile							
	Seite 22, Zeile 29 -Seite 26, Ze ² Seite 5, Zeile 52 - Zeile 55	11e 35						
	Seite 5, Zeile 16 - Zeile 18							
Α	US 4 977 142 A (GREEN WESLEY F)		1,20,21					
	ll. Dezember 1990 (1990-12-11) in der Anmeldung erwähnt							
ļ	Spalte 1, Zeile 50 -Spalte 2, Zei	ile 44						
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie						
		"T" Spätere Veroffentlichung, die nach dem	internationalen Anmeldedatum					
	ntlichung, die den allgemeinen Stand-der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur	zum Verständnis des der					
E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist								
L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung das veröffentlichung nicht als neu oder auf								
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden *y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung								
ausgeführt) kann nicht als auf emindenscher I abgkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veroffentlichung mit einer oder mehreren anderen								
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum aber nach								
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist a Veröffentlichtung, die Mitglieb derseiben Patentramilie ist								
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenbenchts								
17	7. Oktober 2000	25/10/2000						
	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde							
Maine Gra P	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter						
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,								
	Fax: (+31-70) 340-3016	Diederen, J						



Angaben zu Veröffentliche, gen, die zur selben Patentfamilie gehören

in: onales Aktenzeichen

PCT/EP 00/06462

im Recherchenbericht Datum der Mitglied(er) der Datum der angeführtes Patentdokument Veroffentlichung Patentiamilie Veröffentlichung Α DE 19612340 07-11-1996 5275096 A ΑU 16-10-1996 WO 9629895 A 03-10-1996 EP 0762837 A 19-03-1997 JP 10501445 T 10-02-1998 US 4977142 A 11-12-1990 ΑT 50144 T 15-02-1990 DE 3575860 D 15-03-1990 EP 0168243 A 15-01-1986 1683570 C JP 31-07-1992 JP 2016731 B 18-04-1990 JP 61044821 A 04-03-1986 US 4806526 A 21-02-1989